(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 6. Juni 2002 (06.06.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/43689 A2

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 7/48, C08F 291/00, 290/06, C08L 51/00, C08F 265/04, A61K 7/06
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/13867

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. November 2001 (28.11.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 59 826.9

1. Dezember 2000 (01.12.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CLARIANT GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt am Main (DE). (72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LÖFFLER, Matthias [DE/DE]; Karl-Doenges-Strasse 13, 65527 Niedernhausen (DE). MORSCHHÄUSER, Roman [DE/DE]; Jakob-Mickolaus-Weg 4, 55122 Mainz (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): BR, US.
- (84) Beştimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.



- (54) Bezeichnung: KOSMETISCHE, PHARMAZEUTISCHE UND DERMATOLOGISCHE MITTEL
- (57) Abstract: The invention relates to cosmetic, pharmaceutical and dermatological products, containing at least one copolymer which is obtained by radical copolymerisation of A) acryloyldimethyltaurine acid and/or acryloyldimethyltaurates, B) optionally, one or more additional olefinically unsaturated, non-cationic comonomers, C) optionally, one or more olefinically unsaturated, cationic comonomers, D) optionally, one or more components containing silicon, E) optionally, one or more components containing fluorine and F) optionally, one or more macromonomers, G) the copolymerisation taking place in the presence of at least one polymeric additive, H) provided that component A) is copolymerised with at least one component selected from one of the groups D) to G).
- (57) Zusammenfassung: Gegendstand der Erfindung sind kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel, enthaltend mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten, B) gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten, micht kationischen, Comonomeren, C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, D) gegebenenfalls einer oder mehreren siliziumhaltigen Komponente(n), E) gegenbenenfalls einem oder mehreren fluorhaltigen Komponente(n), F) gegenbenenfalls einem oder mehreren Makromonomeren, G) wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs erfolgt, H) mit der Maβgabe, daβ die Komponente A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der gruppen D) bis G) copolymerisiert wird.



Beschreibung

Kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel.

5

20

25

30

Die vorliegende Erfindung betrifft kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel enthaltend kammförmige Copolymere auf Basis von Acryloyldimethyltaurinsäure.

Verbraucherwünsche und Rheologie kosmetischer Produkte sind eng miteinander verknüpft. So wird. z.B. das visuelle Erscheinungsbild einer Creme oder Lotion durch die Viskosität beeinflusst. Die sensorischen Eigenschaften, wie Konsistenz oder Verteilbarkeit bestimmen das individuelle Profil eines Kosmetikproduktes.
 Auch die Effektivität von Wirksubstanzen (z.B. Sonnenschutzfilter) und auch die Lagerstabilität der Formulierung steht in engem Zusammenhang mit den rheologischen Eigenschaften der Produkte.

Im kosmetischen Bereich kommt Polyelektrolyten als Verdicker und Gelbildner eine tragende Rolle zu. Stand der Technik sind insbesondere Verdicker auf Basis der Poly(meth)acrylsäure und deren wasserlöslichen Copolymeren. Die Vielfalt der möglichen Strukturen und die damit verbundenen vielfältigen Anwendungsmöglichkeiten drücken sich nicht zuletzt in einer Vielzahl von Patenten aus, die seit Mitte der 70iger Jahre weltweit angemeldet wurden.

Ein wesentlicher Nachteil der Verdicker auf Basis von Poly(meth)acrylsäure ist die starke pH-Abhängigkeit der Verdickungsleistung. So wird im allgemeinen ein hinreichend hohe Viskosität nur dann aufgebaut, wenn der pH Wert der Formulierung oberhalb von pH 6 eingestellt, d.h. die Poly(meth)acrylsäure in neutralisierter Form vorliegt. Ferner sind die entsprechenden Mittel empfindlich gegenüber UV-Strahlung und auch Scherung und vermitteln zudem auf der Haut zudem ein klebriges Gefühl. Ebenso ist die Handhabung derartiger Verdicker problematisch. Da die Verdicker i.a. in saurer Form vorliegen, bedarf es bei der Formulierung eines zusätzlichen Neutralisationschrittes.

In den 90iger Jahren wurden neuartige Verdicker auf Basis vernetzter und neutralisierter Polyacryloyldimethyltaurate in den Markt eingeführt (EP-B-0 815 828, EP-B-0 815 844, EP-B-0 815 845 und EP-A-0 850 642). Sowohl in Form des vorneutralisierten Homopolymers als auch als korrespondierendes Copolymer (**ARISTOFLEX AVC, CLARIANT GmbH) sind diese Verdicker den Poly(meth)acrylat-Typen in vieler Hinsicht überlegen. Beispielsweise zeigen Acryloyldimethyltaurat-basierende Verdickersysteme hervorragende Eigenschaften in pH-Bereichen unterhalb von pH 6, also in einem pH-Bereich, in dem mit herkömmlichen Poly(meth)acrylat-Verdickern nicht mehr gearbeitet werden kann. Hohe UV- und Scherstabilität, hervorragende viskoelastische Eigenschaften, leichte Verarbeitbarkeit und ein günstiges toxikologisches Profil des Hauptmonomeren machen Acryloyldimethyltaurat-basierende Verdickersysteme zu modernen, neuen Vertretern mit hohem Potenzial für die Zukunft.

15

20

10

5

Im Laufe der letzten Jahre etablierte sich ein weiteres Verdickerkonzept auf dem Markt. Hierbei wurde durch hydrophobe Modifikation der konventionellen Poly(meth)acrylate der Zugang zu Polymeren gefunden, die sowohl verdickende als auch emulgierende/dispergierende Eigenschaften aufweisen. Beispiele für kommerzielle hydrophob modifizierte Poly(meth)acrylate sind [®]PEMULEN TR-1 und TR-2 von BF-Goodrich und [®]ACULYN 22 Rohm und Haas. Da diese hydrophob modifizierte Polymere auf der Basis von (Meth)acrylsäure aufgebaut sind, besitzen sie auch die oben erwähnten Nachteile der Poly(meth)acrylate.

Überraschend wurde nun gefunden, dass sich eine neue Klasse von Kammpolymeren auf Basis von Acryloyldimethyltaurinsäure (AMPS)- die sich sowohl als Verdicker, Konsistenzgeber, Emulgator, Solubilisator, Dispergator, Gleitmittel, Haftmittel, Conditioner und/oder Stabilisator eignen - hervorragend zur Formulierung von kosmetischen, pharmazeutischen und dermatologischen Mitteln geeignet sind.

Gegenstand der Erfindung sind daher kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel, enthaltend mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von

- 5 A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten,
 - B) gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten, nicht kationischen, gegebenenfalls vernetzenden, Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
- 10 C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
- D) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, siliziumhaltigen Komponente(n),
 - E) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, fluorhaltigen Komponente(n),
- F) gegebenenfalls einem oder mehreren einfach oder mehrfach olefinisch ungesättigten, gegebenenfalls vernetzenden, Makromonomeren, die jeweils mindestens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom besitzen und ein zahlenmittleres Molekulargewicht größer oder gleich 200 g/mol aufweisen, wobei es sich bei den Makromonomeren nicht um eine siliziumhaltige Komponente D) oder fluorhaltige Komponente E) handelt,
- 25 G) wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs mit zahlenmittleren Molekulargewichten von 200 g/mol bis 10⁹ g/mol erfolgt,
 - H) mit der Maßgabe, dass die Komponente A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen D) bis G) copolymerisiert wird.

Die erfindungsgemäßen Copolymere besitzen bevorzugt ein Molekulargewicht von 10^3 g/mol bis 10^9 g/mol, besonders bevorzugt von 10^4 bis 10^7 g/mol, insbesondere bevorzugt $5*10^4$ bis $5*10^6$ g/mol.

organischen Salze der Acryloyldimethyltaurinsäure (Acrylamidopropyl-2-methyl-2-sulfonsäure) handeln. Bevorzugt werden die Li⁺-, Na⁺-, K⁺-, Mg⁺⁺-, Ca⁺⁺-, Al⁺⁺⁺- und/oder NH₄⁺-Salze. Ebenfalls bevorzugt sind die Monoalkylammonium-, Dialkylammonium-, Trialkylammonium- und/oder Tetraalkylammoniumsalze, wobei es sich bei den Alkylsubstituenten der Amine unabhängig voneinander um (C₁-C₂₂)-Alkylreste oder (C₂-C₁₀)-Hydroxyalkylreste handeln kann. Weiterhin sind auch ein bis dreifach ethoxylierte Ammoniumverbindungen mit unterschiedlichem Ethoxylierungsgrad bevorzugt. Es sollte angemerkt werden, dass auch Mischungen von zwei- oder mehreren der oben genannten Vertreter im Sinne der Erfindung sind.

Bei den Acryloyldimethyltauraten kann es sich um die anorganischen oder

Der Neutralisationsgrad der Acryloyldimethyltaurinsäure kann zwischen 0 und 100 % betragen, besonders bevorzugt ist ein Neutralisationsgrad von oberhalb 80 %.

20

()

5

Bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere beträgt der Gehalt an Acryloyldimethyltaurinsäure bzw. Acryloyldimethyltauraten mindestens 0,1 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 99,5 Gew.-%, besonders bevorzugt 50 bis 98 Gew.-%.

25

Als Comonomere B) können alle olefinisch ungsättigten, nicht kationischen Monomere eingesetzt werden, deren Reaktionsparameter eine Copolymerisation mit Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten in den jeweiligen Reaktionsmedien erlauben.

30 Als Comonomere B) bevorzugt sind ungesättigte Carbonsäuren und deren Anhydride und Salze, sowie deren Ester mit aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen Alkoholen mit einer Kohlenstoffzahl von 1 bis 30.

BNSDOCID: -WO

Als ungesättigte Carbonsäuren besonders bevorzugt sind Acrylsäure, Methacrylsäure, Styrolsulfonsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Crotonsäure, Itaconsäure und Seneciosäure.

- Als Gegenionen bevorzugt sind Li⁺, Na⁺, K⁺, Mg⁺⁺, Ca⁺⁺, Al⁺⁺⁺, NH₄⁺, Monoalkylammonium-, Dialkylammonium-, Trialkylammonium- und/oder Tetraalkylammoniumreste, wobei es sich bei den Alkylsubstituenten der Amine unabhängig
 voneinander um (C₁-C₂₂)-Alkylreste oder (C₂-C₁₀)-Hydroxyalkylreste handeln kann.
 Zusätzlich können auch ein bis dreifach ethoxylierte Ammoniumverbindungen mit
 unterschiedlichem Ethoxylierungsgrad Anwendung finden. Der Neutralisationsgrad
- der Carbonsäuren kann zwischen 0 und 100 % betragen.
 Als Comonomere B) weiterhin bevorzugt sind offenkettige N-Vinylamide, bevorzugt N-Vinylformamid (VIFA), N-Vinylmethylformamid, N-Vinylmethylacetamid (VIMA) und N-Vinylacetamid; cyclische N-Vinylpyrrolidon (N-Vinyllactame) mit einer Ringgröße von 3 bis 9, bevorzugt N-Vinylpyrrolidon
- 15 (NVP) und N-Vinylcaprolactam; Amide der Acryl- und Methacrylsäure, bevorzugt Acrylamid, Methacrylamid, N,N-Dimethyl-acrylamid, N,N-Diethylacrylamid und N,N-Diisopropylacrylamid; alkoxylierte Acryl- und Methacrylamide, bevorzugt Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxymethylmethacrylamid, Hydroxypropylmethacrylamid und
- 20 Bernsteinsäuremono-[2-(methacryloyloxy)-ethylester]; N,N-Dimethylaminomethacrylat; Diethylamino-methylmethacrylat; Acryl- und Methacrylamidoglykolsäure; 2- und 4-Vinylpyridin; Vinylacetat; Methacrylsäureglycidylester; Styrol; Acrylnitril; Vinylchlorid; Stearylacrylat; Laurylmethacrylat; Vinylidenchlorid; und/oder Tetrafluorethylen.
- Als Comonomere B) ebenfalls geeignet sind anorganische Säuren und deren Salze und Ester. Bevorzugte Säuren sind Vinylphosphonsäure, Vinylsulfonsäure, Allylphosphonsäure und Methallylsulfonsäure.
- Der Gewichtsanteil der Comonomere B), bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere, kann 0 bis 99,8 Gew.-% betragen und beträgt bevorzugt 0,5 bis 80 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 50 Gew.-%.

Als Comonomere C) kommen alle olefinisch ungesättigten Monomere mit kationischer Ladung in Frage, die in der Lage sind, in den gewählten Reaktionsmedien mit Acryloyldimethyltaurinsäure oder deren Salze Copolymere zu bilden. Die dabei resultierende Verteilung der kationischen Ladungen über die Ketten hinweg kann statistisch, alternierend, block- oder gradientenartig sein. Es sei darauf hingewiesen werden, dass unter den kationischen Comonomeren C) auch solche zu verstehen sind, die die kationische Ladung in Form einer betainischen, zwitterionischen, oder amphoteren Struktur tragen.

Precursor, die durch polymeranaloge Reaktionen in Ihre entsprechenden quaternären (z.B. Reaktion mit Dimethylsulfat, Methylchlorid), zwitterionischen (z.B. Reaktion mit Wasserstoffperoxid), betainischen (z.B. Reaktion mit Chloressigsäure), oder amphomeren Derivate überführt werden können.

Comonomere C) im Sinne der Erfindung sind auch aminofunktionalisierte

- 15 Besonders bevorzugt als Comonomere C) sind
 Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC),
 [2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC),
 [2-(Acryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid,
 [2-Methacrylamidoethyl]trimethylammoniumchlorid,
- 20 [2-(Acrylamido)ethyl]trimethylammoniumchlorid, N-Methyl-2-vinylpyridiniumchlorid N-Methyl-4-vinylpyridiniumchlorid Dimethylaminoethylmethacrylat, Dimethylaminopropylmethacrylamid,
- 25 Methacryloylethyl-N-oxid und/oder Methacryloylethyl-betain.

Der Gewichtsanteil der Comonomeren C) kann, bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere, 0,1 bis 99,8 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 30 Gew.-% und besonders bevorzugt 1 bis 20 Gew.-% betragen.

Als polymerisationsfähige, siliziumhaltige Komponenten D) sind alle mindestens einfach olefinisch ungesättigten Verbindungen geeignet, die unter den jeweils gewählten Reaktionsbedingungen zur radikalischen Copolymerisation befähigt

15

20

25

30

()

sind. Dabei muss die Verteilung der einzelnen silikonhaltigen Monomere über die entstehenden Polymerketten hinweg nicht notwendigerweise statistisch erfolgen. Auch die Ausbildung von beispielsweise block- (auch multiblock-) oder gradientenartigen Strukturen ist im Sinne der Erfindung. Kombinationen von zwei oder mehreren unterschiedlichen silikonhaltigen Vertretern sind auch möglich. Die Verwendung von silikonhaltigen Komponenten mit zwei oder mehr polymerisationsaktiven Gruppen führt zum Aufbau verzweigter oder vernetzter Strukturen.

10 Bevorzugte silikonhaltige Komponenten sind solche gemäß Formel (I).

$$R^1 - Z - [(Si(R^3R^4)-O-)_{w^-}(Si(R^5R^6)-O)_{x^-}] - R^2$$
 (I)

Dabei stellt R¹ eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen dar, die zum Aufbau polymerer Strukturen auf radikalischem Wege geeignet ist. Bevorzugt stellt R¹ einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl- (CH₂=CH-CO-), Methacryl- (CH₂=C[CH₃]-CO-), Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest dar.

Zur Anbindung der silikonhaltigen Polymerkette an die reaktive Endgruppe R^1 ist eine geeignete chemische Brücke Z erforderlich. Bevorzugte Brücken Z sind -O-,

-((C_1 - C_{50})Alkylen)-, -((C_6 - C_{30}) Arylen)-, -((C_5 - C_8) Cycloalkylen)-,

-((C_1 - C_{50})Alkenylen)-, -(Polypropylenoxid)_n-, -(Polyethylenoxid)_o-,

-(Polypropylenoxid) $_n$ (Polyethylenoxid) $_0$ -, wobei n und o unabhängig voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten und die Verteilung der EO/PO-Einheiten statistisch oder blockförmig sein kann. Weiterhin geeignet als Brückegruppierungen Z sind -((C $_1$ - C $_{10}$)Alkyl)-(Si(OCH $_3$) $_2$)- und -(Si(OCH $_3$) $_2$)-.

Der polymere Mittelteil wird durch silikonhaltige Wiederholungseinheiten repräsentiert.

Die Reste R^3 , R^4 , R^5 und R^6 bedeuten unabhängig voneinander –CH₃, -O-CH₃, –C₆H₅ oder -O-C₆H₅.

Die Indizes w und x repräsentieren stöchiometrische Koeffizienten, die unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 10 bis 250, betragen.

Die Verteilung der Wiederholungseinheiten über die Kette hinweg kann nicht nur rein statistisch, sondern auch blockartig, alternierend oder gradientenartig sein kann.

R² kann einerseits einen aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen,
arylaliphatischen oder aromatischen (C₁ - C₅₀)-Kohlenwasserstoffrest
symbolisieren (linear oder verzweigt) oder -OH, -NH₂, -N(CH₃)₂, -R⁷ oder für die
Struktureinheit [-Z-R¹] stehen. Die Bedeutung der beiden Variablen Z und R¹
wurde bereits erklärt. R⁷ steht für weitere Si-haltige Gruppierungen. Bevorzugte
R⁷-Reste sind -O-Si(CH₃)₃, -O-Si(Ph)₃, -O-Si(O-Si(CH₃)₃)₂CH₃) und
-O-Si(O-Si(Ph)₃)₂Ph).

Wenn R² ein Element der Gruppe [-Z-R¹] darstellt, handelt es sich um difunktionelle, Monomere, die zur Vernetzung der entstehenden Polymerstrukturen herangezogen werden können.

Formel (I) beschreibt nicht nur vinylisch funktionalisierte, silikonhaltige

Polymerspezies mit einer polymertypischen Verteilung, sondern auch definierte

Verbindungen mit diskreten Molekulargewichten.

Besonders bevorzugte silikonhaltige Komponenten sind die folgenden acrylischoder methacrylisch modifizierten silikonhaltigen Komponenten:

Methacryloxyproplydimethylsilyl endgeblockte Polydimethylsiloxane (f=2 bis 500)

$$\begin{array}{c} \mathsf{CH_3} \\ \mathsf{CH_2} = \mathsf{C} \\ & \mathsf{O} \\ \mathsf{CH_3} \\ \mathsf{CH_3} \\ & \mathsf{CH_3} \\ \end{array} \begin{array}{c} \mathsf{CH_3} \\ \mathsf{CH_3} \\ \mathsf{CH_3} \\ \mathsf{CH_3} \\ & \mathsf{CH_3} \\ & \mathsf{CH_3} \\ \end{array}$$

25 Methacryloxypropyl endgeblockte Polydimethylsiloxane (f= 2 bis 500 bis)

10

15

()

Vinyldimethoxysilyl endgeblockte Polydimethylsiloxane (f=2-500)

Bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere kann der Gehalt an siliziumhaltigen Komponenten bis 99.9 Gew.-%, bevorzugt 0.5 bis 30 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 1 bis 20 Gew.-%, betragen.

Als polymerisationsfähige, fluorhaltige Komponenten E) sind alle mindestens einfach olefinisch ungesättigten Verbindungen geeignet, die unter den jeweils gewählten Reaktionsbedingungen zur radikalischen Copolymerisation befähigt sind. Dabei muß die Verteilung der einzelnen fluorhaltigen Monomere über die entstehenden Polymerketten hinweg nicht notwendigerweise statistisch erfolgen. Auch die Ausbildung von beispielsweise block- (auch multiblock-) oder gradientenartigen Strukturen ist im Sinne der Erfindung. Kombinationen von zwei oder mehreren unterschiedlichen, fluorhaltigen Komponenten E) ist auch möglich, wobei dem Experten klar ist, daß monofunktionelle Vertreter zur Bildung kammförmiger Strukturen führen, wohingegen di-, tri-, oder polyfunktionelle Komponenten E) zu zumindest teilvernetzten Strukturen führen.

20 Bevorzugte fluorhaltige Komponenten E) sind solche gemäß Formel (II).

$$R^{1}-Y-C_{r}H_{2r}C_{s}F_{2s}CF_{3} \qquad (II)$$

Dabei stellt R¹ eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen dar, die zum Aufbau polymerer Strukturen auf radikalischem Wege geeignet ist. Bevorzugt stellt R¹ ein Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl- (CH₂=CH-CO-), Methacryl- (CH₂=C[CH₃]-CO-), Crotonyl-,

Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest, besonders bevorzugt einen Acryl- und Methacrylrest, dar.

Zur Anbindung der fluorhaltigen Gruppierung an die reaktive Endgruppe R¹ ist eine geeignete chemische Brücke Y erforderlich. Bevorzugte Brücken Y sind –O-,

- 5 -C(O)-, -C(O)-O-, -S-, -O-CH₂-CH(O-)-CH₂OH, -O-CH₂-CH(OH)-CH₂-O-,
 - -O-SO₂-O-, -O-S(O)-O-, -PH-, -P(CH₃)-, -PO₃-, -NH-, -N(CH₃)-,
 - -O-(C₁-C₅₀)Alkyl-O-, -O-Phenyl-O-, -O-Benzyl-O-, -O-(C₅-C₈)Cycloalkyl-O-,
 - -O-(C₁-C₅₀)Alkenyl-O-, -O-(CH(CH₃)-CH₂-O)_n-, -O-(CH₂-CH₂-O)_n- und
 - -O-([CH-CH₂-O]_n-[CH₂-CH₂-O]_m)_o-, wobei n, m und o unabhängig voneinander
- 2ahlen von 0 bis 200 bedeuten und die Verteilung der EO- und PO-Einheiten statistisch oder blockförmig sein kann.

Bei r und s handelt es sich um stöchiometrische Koeffizienten, die unabhängig voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten.

- 15 Bevorzugte fluorhaltige Komponenten E) gemäß Formel (II) sind Perfluorhexylethanol-methacrylat,
 Perfluorhexoylpropanol-methacrylat,
 Perfluoroctyethanol-methacrylat,
 Perfluoroctylpropanol-methacrylat,
- 20 Perfluorhexylethanolylpolygycolether-methacrylat,
 Perfluorhexoyl-propanolyl-poly-[ethylglykol-co-propylenglycolether]-acrylat,
 Perfluoroctylpropanolyl-polypropylen-glycolether-methacrylat,
 Perfluoroctylpropanolyl-polypropylen-glycolether-methacrylat.
- Bezogen auf die Gesamtmasse des Copolymeren kann der Gehalt an fluorhaltigen Komponenten bis 99,9 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 30 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 1 bis 20 Gew.-%, betragen.
- Bei den Makromonomeren F) handelt sich um mindestens einfach olefinisch funktionalisierte Polymere mit einer oder mehreren diskreten Wiederholungseinheiten und einem zahlenmittleren Molekulargewicht größer oder gleich 200 g/mol. Bei der Copolymerisation können auch Mischungen chemisch unterschiedlicher Makromonomere F) eingesetzt werden. Bei den

1)

Makromonomeren handelt es sich um polymere Strukturen, die aus einer oder mehreren Wiederholungseinheit(en) aufgebaut sind und eine für Polymere charakteristische Molekulargewichtsverteilung aufweisen.

5 Bevorzugt als Makromonomere F) sind Verbindungen gemäß Formel (III).

$$R^1 - Y - [(A)_v - (B)_w - (C)_x - (D)_z] - R^2$$
 (III)

R¹ stellt eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen dar, die zum Aufbau polymerer Strukturen auf radikalischem Wege geeignet sind. Bevorzugt stellt R¹ einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl- (CH₂=CH-CO-), Methacryl- (CH₂=C[CH₃]-CO-), Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest dar. Zur Anbindung der Polymerkette an die reaktive Endgruppe ist eine geeignete verbrückende Gruppe Y erforderlich. Bevorzugte Brücken Y sind -O-, -C(O)-, -C(O)-O-, -S-, -O-CH₂-CH(O-)-CH₂OH, -O-CH₂-CH(OH)-CH₂O-, -O-SO₂-O-, -O-SO₂-O-, -O-SO₂-O-, -PH-, -P(CH₃)-, -PO₃-, -NH- und -N(CH₃)-, besonders bevorzugt -O-.

Der polymere Mittelteil des Makromonomeren wird durch die diskreten Wieder20 holungseinheiten A, B, C und D repräsentiert. Bevorzugte
Wiederholungseinheiten A,B,C und D leiten sich ab von Acrylamid,
Methacrylamid, Ethylenoxid, Propylen-oxid, AMPS, Acrylsäure, Methacrylsäure,
Methylmethacrylat, Acrylnitril, Maleinsäure, Vinylacetat, Styrol, 1,3-Butadien,
Isopren, Isobuten, Diethylacrylamid und Diisopropylacrylamid.

Die Indizes v, w, x und z in Formel (III) repräsentieren die stöchiometrische Koeffizienten betreffend die Wiederholungseinheiten A, B, C und D. v, w, x,und z betragen unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 1 bis 30, wobei die Summe der vier Koeffizienten im Mittel ≥ 1 sein muß.

Die Verteilung der Wiederholungseinheiten über die Makromonomerkette kann statistisch, blockartig, alternierend oder gradientenartig sein.

 R^2 bedeutet einen linearen oder verzweigten aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen (C_1 - C_{50})-Kohlenwasserstoffrest, OH, -NH₂, -N(CH₃)₂ oder ist gleich der Struktureinheit [-Y- R^1].

Im Falle von R² gleich [-Y-R¹] handelt es sich um difunktionelle Makromonomere, die zur Vernetzung der Copolymere geeignet sind.

Besonders bevorzugt als Makromonomere F) sind acrylisch- oder methacrylisch monofunktionalisierte Alkylethoxylate gemäß Formel (IV).

$$R^{3} \xrightarrow{R^{5}} O$$

$$R^{4} \qquad Y \xrightarrow{EO_{V}} PO_{W} \xrightarrow{R^{6}} \qquad (IV)$$

R₃, R₄, R₅ und R₆ bedeuten unabhängig voneinander Wasserstoff oder
 n-aliphatische, iso-aliphatische, olefinische, cycloaliphatische, arylaliphatische oder aromatische (C₁-C₃₀)-Kohlenwasserstoffreste.
 Bevorzugt sind R₃ und R₄ gleich H oder -CH₃, besonders bevorzugt H; R₅ ist gleich

H oder -CH₃; und R₆ ist gleich einem n-aliphatischen, iso-aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen (C₁-C₃₀)-

15 Kohlenwasser-stoffrest.

v und w sind wiederum die stöchiometrischen Koeffizienten betreffend die Ethylenoxideinheiten (EO) und Propylenoxideinheiten (PO). v und w betragen unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 1 bis 30, wobei die Summe aus v und w im Mittel ≥ 1 sein muss. Die Verteilung der EO- und PO-Einheiten über die Makromonomerkette kann statistisch, blockartig, alternierend oder gradientenartig sein. Y steht für die obengenannten Brücken.

Weiterhin insbesonders bevorzugte Makromonomeren F) haben die folgende Struktur gemäß Formel (IV):

 R^3 R⁶ R⁴ R^5 Bezeichnung W 3 0 ®LA-030-methyacrylat Н Н -CH₃ -Lauryl ®LA-070-methacrylat -Lauryl 0 Н -CH₃ 7 Н Н 20 0 [®]LA-200-methacrylat -CH₃ -Lauryl Н

BNSDOCID: <WO___0243689A2_I_>

Bezeichnung	R ³	R⁴	R⁵	R⁵	٧	w
®LA-250-methacrylat	Н	Н	-CH₃	-Lauryi	25	0
®T-080-methyacrylat	Н	Н	-CH₃	-Talk	8	0
®T-080-acrylat	Н	Н	Н	-Talk	8	0
®T-250-methyacrylat	Н	Н	-CH₃	-Talk	25	0
®T-250-crotonat	-CH ₃	Н	-CH₃	-Talk	25	0
®OC-030-methacrylat	Н	Н	-CH₃	-Octyl	3	0
®OC-105-methacrylat	Н	Н	-CH₃	-Octyl	. 10	5
[®] Behenyl-010-methyaryl	Н	Н	Н	-Behenyl	10	0
[®] Behenyl-020-methyaryl	Н	Н	Н	-Behenyl	20	. 0
®Behenyl-010-senecionyl	-CH ₃	-CH ₃	Н	-Behenyl	10	0
®PEG-440-diacrylat	Н	Н	H.	-Acryl	10	0
®B-11-50-methacrylat	Н	Н	-CH₃	-Butyl	17	13
®MPEG-750-methacrylat	Н	Н	-CH₃	-Methyl	18	0
®P-010-acrylat	Н	Н	Н	-Phenyl	10	0
®O-050-acrylat	Н	Н	Н	-Oleyl	5	0

Weiterhin als Makromonomere F) insbesondere geeignet sind Ester der (Meth)acrylsäure mit

(C₁₀-C₁₈)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 8 EO-Einheiten (Genapol® C-080)
 C₁₁-Oxoalkoholpolyglykolethern mit 8 EO-Einheiten (Genapol® UD-080)
 (C₁₂-C₁₄)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 7 EO-Einheiten (Genapol® LA-070)
 (C₁₂-C₁₄)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 11 EO-Einheiten (Genapol® LA-110)
 (C₁₆-C₁₈)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 8 EO-Einheiten (Genapol® T-080)
 (C₁₆-C₁₈)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 15 EO-Einheiten (Genapol® T-150)
 (C₁₆-C₁₈)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 11 EO-Einheiten (Genapol® T-10)
 (C₁₆-C₁₈)-Fettalkoholpolyglycolethern mit 20 EO-Einheiten (Genapol® T-200)
 (C₁₆-C₁₈)-Fettalkoholpolyglycolethern mit 25 EO-Einheiten (Genapol® T-250)
 (C₁₈-C₂₂)-Fettalkoholpolyglycolethern mit 25 EO-Einheiten und/oder

iso-(C₁₆-C₁₈)-Fettalkoholpolyglycolethern mit 25 EO-Einheiten

I CARRACACO OW -OLOGORIA

10

15

25

30

Bei den Genapol®-Typen handelt es sich um Produkte der Firma Clariant, GmbH.

Bevorzugt beträgt das Molekulargewicht der Makromonomeren F) 200 g/mol bis 10^6 g/mol, besonders bevorzugt 150 bis 10^4 g/mol und insbesonders bevorzugt 200 bis 5000 g/mol.

Bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere können geeignete Makromonomere bis zu 99.9 Gew.-% eingesetzt werden. Bevorzugt finden die Bereiche 0.5 bis 30 Gew.-% und 70 bis 99,5 Gew.-% Anwendung. Besonders bevorzugt sind Anteile von 1 bis 20 Gew.-% und 75 bis 95 Gew.-%. Bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A), C) und D) erhältlich sind.

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A), C) und E) erhältlich sind.

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A), D) und F) erhältlich sind.

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A) und F) erhältlich sind.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird die Copolymerisation in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs G) durchgeführt, wobei das Additiv G) vor der eigentlichen Copolymerisation dem Polymerisationsmedium ganz- oder teilweise gelöst zugegeben wird. Die Verwendung von mehreren Additiven G) ist ebenfalls erfindungsgemäß. Vernetzte Additive G) können ebenfalls verwendet werden.

Die Additive G) bzw. deren Mischungen müssen lediglich ganz oder teilweise im gewählten Polymerisationmedium löslich sein. Während des eigentlichen Polymerisationsschrittes hat das Additiv G) mehrere Funktionen. Einerseits verhindert es im eigentlichen Polymerisationsschritt die Bildung übervernetzter Polymeranteile im sich bildenden Copolymerisat und andererseits wird das Additiv

10

25

G) gemäß dem allgemein bekannten Mechanismus der Pfropf-Copolymerisation statistisch von aktiven Radikalen angegriffen. Dies führt dazu, dass je nach Additiv G) mehr oder weniger große Anteile davon in die Copolymere eingebaut werden. Zudem besitzen geeignete Additive G) die Eigenschaft, die Lösungsparameter der sich bildenden Copolymere während der radikalischen Polymerisationsreaktion derart zu verändern, dass die mittleren Molekulargewichte zu höheren Werten verschoben werden. Verglichen mit analogen Copolymeren, die ohne den Zusatz der Additive G) hergestellt wurden, zeigen solche, die unter Zusatz von Additiven G) hergestellt wurden, vorteilhafterweise eine signifikant höhere Viskosität in wässriger Lösung.

Bevorzugt als Additive G) sind in Wasser und/oder Alkoholen, bevorzugt in t-Butanol, lösliche Homo- und Copolymere. Unter Copolymeren sind dabei auch solche mit mehr als zwei verschiedenen Monomertypen zu verstehen.

Besonders bevorzugt als Additive G) sind Homo- und Copolymere aus

- N-Vinylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinylpyrrolidon, Ethylenoxid, Propylenoxid, Acryloyldimethyltaurinsäure, N-Vinylcaprolactam, N-Vinylmethylacetamid, Acrylamid, Acrylsäure, Methacrylsäure, N-Vinylmorpholid, Hydroxyethylmethacrylat, Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC) und/oder [2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC);
- 20 Polyalkylenglykole und/oder Alkylpolyglykole.
 Insbesondere bevorzugt als Additive G) sind Polyvinylpyrrolidone (z.B. Luviskol K15[®], K20[®] und K30[®] von BASF), Poly(N-Vinylformamide), Poly(N-Vinylcaprolactame) und Copolymere aus N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylformamid und/oder Acrylsäure, die auch teilweise oder vollständig verseift sein können.

Das Molekulargewicht der Additive G) beträgt bevorzugt 10² bis 10⁷ g/mol, besonders bevorzugt 0,5*10⁴ bis 10⁶ g/mol.

Die Einsatzmenge des polymeren Additivs G) beträgt, bezogen auf die

Gesamtmasse der bei der Copolymerisation zu polymerisierenden Monomere,
bevorzugt 0,1 bis 90 Gew.-%, besonders bevorzugt 1 bis 20 Gew.-% und
insbesonders bevorzugt 1,5 bis 10 Gew.-%.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform sind die erfindungsgemäßen Copolymere vernetzt, d.h. sie enthalten Comonomere mit mindestens zwei polymerisationsfähigen Vinylgruppen.

Bevorzugte Vernetzer sind Methylenbisacrylamid; Methylenbismethacrylamid;

Ester ungesättigter Mono- und Polycarbonsäuren mit Polyolen, bevorzugt

Diacrylate und Triacrylate bzw. -methacrylate, besonders bevorzugt Butandiolund Ethylenglykoldiacrylat bzw. -methacrylat, Trimethylolpropantriacrylat (TMPTA)
und Trimethylolpropantrimethacrylat (TMPTMA); Allylverbindungen, bevorzugt

Tetraallyloxyethan, Triallylamin, Tetraallylethylendiamin; Allylester der Phosphorsäure; und/oder Vinylphosphonsäurederivate.
Insbesondere bevorzugt als Vernetzer ist Trimethylolpropantriacrylat (TMPTA).

Allyl(meth)acrylat, Triallylcyanurat, Maleinsäurediallylester, Polyallylester,

Der Gewichtsanteil an vernetzenden Comonomeren, bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere, beträgt bevorzugt bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 10 Gew.-% und insbesonders bevorzugt 0,1 bis 7 Gew.-%.

Als Polymerisationsmedium können alle organischen oder anorganischen Lösungsmittel dienen, die sich bezüglich radikalischer Polymerisationsreaktionen weitestgehend inert verhalten und vorteilhafterweise die Bildung mittlerer oder hoher Molekulargewichte zulassen. Bevorzugt Verwendung finden Wasser; niedere Alkohole; bevorzugt Methanol, Ethanol, Propanole, iso-, sec.- und t-Butanol, insbesonders bevorzugt t-Butanol; Kohlenwasserstoffe mit 1 bis 30 Kohlenstoffatomen und Mischungen der vorgenannten Verbindungen.

Die Polymerisationsreaktion erfolgt bevorzugt im Temperaturbereich zwischen 0 und 150°C, besonders bevorzugt zwischen 10 und 100°C, sowohl bei Normaldruck als auch unter erhöhtem oder erniedrigtem Druck. Gegebenenfalls kann die Polymerisation auch unter einer Schutzgasatmosphäre, vorzugsweise unter Stickstoff, ausgeführt werden.

Zur Auslösung der Polymerisation können energiereiche elektromagnetische Strahlen, mechanische Energie oder die üblichen chemischen Polymerisationsinitiatoren, wie organische Peroxide, z.B. Benzoylperoxid, tert.-Butylhydroperoxid,

30

15

Methylethylketonperoxid, Cumolhydroperoxid, Dilauroylperoxid oder Azoinitiatoren, wie z.B. Azodiisobutyronitril (AlBN), verwendet werden. Ebenfalls geeignet sind anorganische Peroxyverbindungen, wie z.B. (NH₄)₂S₂O₈, K₂S₂O₈ oder H₂O₂, gegebenenfalls in Kombination mit Reduktionsmitteln (z.B. Natriumhydrogensulfit, Ascorbinsäure, Eisen(II)-sulfat etc.) oder Redoxsystemen, welche als reduzierende Komponente eine aliphatische oder aromatische Sulfonsäure (z.B. Benzolsulfonsäure, Toluolsulfonsäure etc.) enthalten.

Als Polymerisationsmedium können alle Lösungsmittel dienen, die sich bezüglich 10 radikalischer Polymerisationsreaktionen weitestgehend innert verhalten und die Bildung hoher Molekulargewichte zulassen. Bevorzugt Verwendung finden Wasser und niedere, tertiäre Alkohole oder Kohlenwasserstoffe mit 3 bis 30 C-Atomen. In einer besonders bevorzugten Ausführungsweise wird t-Butanol als Reaktionsmedium verwendet. Mischungen aus zwei- oder mehreren Vertretern 15 der beschriebenen potentiellen Lösungsmitteln sind selbstverständlich ebenfalls erfindungsgemäß. Dies schließt auch Emulsionen von nicht miteinander mischbaren Solventien ein (z.B. Wasser / Kohlenwasserstoffe). Grundsätzlich sind alle Arten der Reaktionsführung geeignet, die zu den erfindungsgemäßen Polymerstrukturen führen (Lösungspolymerisation, Emulsionsverfahren, Fällungsverfahren, Hochdruckverfahren, Suspensionsverfahren, 20 Substanzpolymerisation, Gelpoly-merisation usw.). Bevorzugt eignet sich die Fällungspolymerisation, besonders bevorzugt die Fällungspolymerisation in tert.-Butanol.

Die nachfolgende Auflistung zeigt 67 Copolymere, die für die Formulierung der erfindungsgemäßen Mittel besonders geeignet sind. Die verschiedenen Copolymere Nr. 1 bis Nr. 67 sind gemäß den folgenden Herstellverfahren 1, 2, 3 und 4 erhältlich.

30 Verfahren 1:

Diese Polymere sind nach dem Fällungsverfahren in tert. Butanol herstellbar. Dabei wurden die Monomere in t-Butanol vorgelegt, die Reaktionsmischung inertisiert und anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 60°C durch Zugabe

des entsprechenden t-Butanol löslichen Initiators (bevorzugt Dilauroylperoxid) gestartet. Die Polymere werden nach beendeter Reaktion (2 Stunden) durch Absaugen des Lösungsmittels und durch anschließende Vakuumtrocknung isoliert.

5

10

Verfahren 2:

Diese Polymere sind nach dem Gelpolymerisationsverfahren in Wasser herstellbar. Dabei werden die Monomere in Wasser gelöst, die Reaktionsmischung inertisiert und anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 65°C durch Zugabe von geeigneten Initiatoren- oder Initiatorsystemen (bevorzugt Na₂S₂O₈) gestartet. Die Polymergele werden anschließend zerkleinert und nach Trocknung die Polymere isoliert.

Verfahren 3:

Diese Polymere sind nach dem Emulsionsverfahren in Wasser herstellbar. Dabei werden die Monomere in einer Mischung aus Wasser/organ. Lösungsmittel (bevorzugt Cyclohexan) unter Verwendung eines Emulgators emulgiert, die Reaktionsmischung mittels N₂ inertisiert und anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 80°C durch Zugabe von geeigneten Initiatoren- oder
 Initiatorsystemen (bevorzugt Na₂S₂O₈) gestartet. Die Polymeremulsionen werden anschließend eingedampft (Cyclohexan fungiert als Schlepper für Wasser) und dadurch die Polymere isoliert.

Verfahren 4:

Diese Polymere sind nach dem Lösungsverfahren in organischen Lösungsmitteln (bevorzugt Toluol, z.B. auch tert. Alkohole) herstellbar. Dabei werden die Monomere im Lösungsmittel vorgelegt, die Reaktionsmischung inertisiert und anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 70°C durch Zugabe von geeigneten Initiatoren- oder Initiatorsystemen (bevorzugt Dilauroylperoxid) gestartet. Die
 Polymere werden durch Abdampfen des Lösungsmittels und durch anschließende Vakuumtrocknung isoliert.

Polymere mit hydrophoben Seitenketten, unvernetzt

Nr.	Zusammensetzung	Herstellverfahren
1	95 g AMPS 5 g Genapol T-080	1
2	90 g AMPS 10 g Genapol T-080	1
3	85 g AMPS 15 g Genapol T-080	1
4	80 g AMPS 20 g Genapol T-080	1
5	70 g AMPS 30 g Genapol T-080	1
6	50 g AMPS 50 g Genapol T-080	3
7	40 g AMPS 60 g Genapol T-080	3
8	30 g AMPS 70 g Genapol T-080	3
9	20 g AMPS 80 g Genapol T-080	3
10	60 g AMPS 60 g BB10	4
11	80 g AMPS 20 g BB10	4
12	90 g AMPS 10 g BB10	3
13	80 g AMPS 20 g BB10	1
14	80 g AMPS 20 g Genapol LA040	1

5 Polymere mit hydrophoben Seitenketten, vernetzt

Zusammensetzung	Herstellverfahren
80 g AMPS 20 g Genapol LA040 0.6g AMA	1
80 g AMPS 20 g Genapol LA040 0,8 AMA	1
80 g AMPS 20 g Genapol LA040 1,0 g AMA	1
628,73 g AMPS 120,45 g Genapol T-250 6,5 g TMPTA	2
60 g AMPS 40 g BB10 1,9 g TMPTA	4
80 g AMPS 20 g BB10 1,4 g TMPTA	4
90 g AMPS 10 g BB10 1,9 g TMPTA	4
80 g AMPS 20 g BB10 1,9 g TMPTA	4
60 g AMPS 40 g BB10 1,4 g TMPTA	4
	80 g AMPS 20 g Genapol LA040 0.6g AMA 80 g AMPS 20 g Genapol LA040 0,8 AMA 80 g AMPS 20 g Genapol LA040 1,0 g AMA 628,73 g AMPS 120,45 g Genapol T-250 6,5 g TMPTA 60 g AMPS 40 g BB10 1,9 g TMPTA 80 g AMPS 20 g BB10 1,9 g TMPTA 90 g AMPS 10 g BB10 1,9 g TMPTA

()

(`)

MCDUCIU- MU USTERBOS I

Polymere mit hydrophoben Seitenketten, vernetzt, gepfropft

Nr.	Zusammens	etzung			Herstellverfahren
24	95 g AMPS	5 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1
25	90 g AMPS	10 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1
26	85 g AMPS	15 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1
27	90 g AMPS	10 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1

Polymere mit siliziumhaltigen Gruppen, unvernetzt

5

Nr.	. Zusammensetzung		Herstellverfahren
28	80 g AMPS,	20 g Silvet 867	1
29	80 g AMPS,	50 g Silvet 867	4

Polymere mit siliziumhaltigen Gruppen, vernetzt

Nr.	Zusammensetzung		Herstellverfahren
30	80 g AMPS, 20 g Silvet 867,	0,5 g MBA	4
31	80 g AMPS, 20 g Silvet 867,	1,0 g MBA	1.
32	60 g AMPS, 40 g Y-12867,	0,95 g AMA	1
33	80 g AMPS, 20 g Y-12867,	0,95 g AMA	1
34	90 g AMPS, 10 g Y-12867,	0,95 g AMA	1
35	60 g AMPS, 40 g Silvet 7280,	0,95 g AMA	1
36	80 g AMPS, 20 g Silvet 7280,	0,95 g AMA	1
37	90 g AMPS, 10 g Silvet 7280,	0,95 g AMA	1
38	60 g AMPS, 40 g Silvet 7608,	0,95 g AMA	1
39	80 g AMPS, 20 g Silvet 7608,	0,95 g AMA	1
40	90 g AMPS, 10 g Silvet 7608,	0,95 g AMA	1

10 Polymere mit hydrophoben Seitenketten und kationischen Gruppen, unvernetzt

ZI

Nr.	Zusammensetzung	Herstellverfahren
41	87,5 g AMPS, 7,5 g Genapol T-110, 5 g DADMAC	2
42	40 g AMPS, 10 g Genapol T110, 45 g Methacrylamid	2
43	55 g AMPS, 40 g Genapol LA040, 5 g Quat	1
44	75 g AMPS, 10 g BB10, 6,7 g Quat	1

Polymere mit hydrophoben Seitenketten und kationischen Gruppen, vernetzt

Nr.	Zusammensetzung	Herstellverfahren
45	60 g AMPS, 20 g Genapol T-80, 10 g Quat, 10 g HEMA	1
46	75 g AMPS, 20 g GenapolT-250, 5 g Quat, 1,4 g TMPTA	1
47	75 g AMPS, 20 g GenapolT-250, 10 g Quat, 1,4 g TMPTA	1.
48	75 g AMPS, 20 g GenapolT-250, 20 g Quat, 1,4 g TMPTA	1

)

Polymere mit fluorhaltigen Gruppen

Nr.	Zusammensetzung	Herstellverfahren
49	94 g AMPS, 2,02 g Fluowet AC 600	1
50	80 g AMPS,	3
	20 g Perfluoroctylpolyethylenglykolmethacrylat, 1 g Span 80	

Polymere mit fluorhaltigen Gruppen, gepfropft

10

Nr.	Zusammensetzung	Herstellverfahren
51	80 g AMPS, 10 g Fluowet AC 600, 5 g Poly-NVP	1
52.	70 g AMPS, 8 g Perfluoroctylethyloxyglycerinmethacrylat,	4
_	5 g Poly-NVP	

Multifunktionelle Polymere

Nr.	Zusammense	zung		Herstellverfahren
53	80 g AMPS,	10 g Genapol LA070,	10 g Silvet 7608,	1
	1,8 g TMPTA			

54	70 g AMPS, 5 g N-Vinylpyrrolidon, 15 g Genapol T-250	4
1	methacrylat, 10 g Quat, 10 g Poly-NVP	
55	80 g AMPS, 5 g N-Vinylformamid, 5 g Genapol O-150-	2
	methacrylat, 10 g DADMAC, 1,8 g TMPTA, 8 g Poly-N-	,
	Vinylformamid	
56	70 g AMPS, 5 g N-Vinylpyrrolidon, 15 g Genapol T-	1
	250-methacrylat, 10 g Quat, 10 g Poly-NVP	
57	60 g AMPS, 10 g Genapol-BE-020-methacrylat,	1
	10 g Genapol T-250-acrylat, 20 g Quat, 1 g Span 80	
58	60 g AMPS, 20 g MPEG-750-methacrylat,	1
.:	10 g Methacryloxypyldimethicon,	
	10 g Perfluorooctylpolyethylenglycol-methacrylat,	
	10 g Poly[N-vinylcaprolacton-co-acrylsäure] (10/90)	
59	80 g AMPS, 5 g N-Vinylformamid, 5 g Genapol O-150-	1
	methacrylat, 10 g DADMAC, 1,8 g TMPTA	·
60	70 g AMPS, 10 g Genapol T-250-acrylat, 5 g N-Methyl-	1,
	4-vinylpyridiniumchlorid, 2,5 g Silvet Y-12867,	·
	2,5 g Perfluorhexylpolyethylenglykolmethacrylat,	., ,,
	10 g Polyethylenglykoldimethacrylat,	
	4 g Poly[N-Vinylcaprolactam]	
61	10 g AMPS, 20 g Acrylamid, 30 g N-2-Vinylpyrrolidon,	3
	20 g Silvet 7608, 10 g Methacryloxypyl dimethicon,	
	10 g Fluowet AC 812	
62	60 g AMPS, 10 g DADMAC, 10 g Quat, 10 g Genapol-LA-	. 1
	250-crotonat, 10 g Methacryloxypyldimethicon,	
	7 g Poly[acrylsäure-co-N-vinylformamid]	
63	50 g AMPS, 45 g Silvet 7608, 1,8 g TMPTA,	.1
	8 g Poly[N-Vinylformamid]	·
64	20 g AMPS, 10 g Genapol T 110, 35 g MAA, 30 g	4
	HEMA, 5 g DADMAC	
65	20 g AMPS, 80 g BB10, 1,4 g TMPTA	4
03	20 g Awii 0, 00 g BB i0, 1,4 g iwir iA	
		<u> </u>

66	75 g AMPS, 20 g BB10, 6,7 g Quat, 1,4 g TMPTA	1
67	35 g AMPS, 60 g Acrylamid, 2 g VIFA, 2,5 g Vinylphosphonsäure, 2 Mol-% Fluowet EA-600	4
	2 Wol-76 Fluower EA-000	

Chemische Bezeichnung der Reaktanden:

-5	AMPS	Acryloyldimethyltaurat, wahlweise Na- oder NH4-Salz		
	Genapol® T-080	C ₁₆ -C	18-Fettalkoholpolyglykolether mit 8 EO-Einheiten	
	Genapol® T-110	C ₁₂ -C	14-Fettalkoholpolyglykolether mit 11 EO-Einheiten	
10	Genapol® T-250	C ₁₆ -C	18-Fettalkoholpolyglycolether mit 25 EO-Einheiten	
	Genapol [®] LA-040	C ₁₂ -C	14-Fettalkoholpolyglykolether mit 4 EO-Einheiten	
	Genapol® LA-070		C ₁₂ -C ₁₄ -Fettalkoholpolyglykolether mit	
			7 EO-Einheiten	
	Genapol® O-150 methacry	ylat	C ₁₆ -C ₁₈ -Fettalkoholpolyglykolether methacrylat	
15			mit 15 EO-Einheiten,	
	Genapol [®] LA-250 crotonat		C ₁₂ -C ₁₄ -Fettalkoholpolyglykolether crotonat mit	
			25 EO-Einheiten	
	Genapol® T-250 methacrylat		C ₁₆ -C ₁₈ -Fettalkoholpolyglycolether methacrylat	
			mit 25 EO-Einheiten	
	Genapol® T-250 acrylat		C ₁₆ -C ₁₈ -Fettalkoholpolyglycolether methacrylat	
			mit 25 EO-Einheiten	
20	BB10®		Polyoxyethylen(10)Behenylether	
	TMPTA		Trimethylolpropantriacrylat	
	Poly-NVP		Poly-N-Vinylpyrrolidon	
	Silvet® 867		Siloxan Polyalkylenoxid Copolymer	
	MBA		Methylen-bis-acrylamid	
25	AMA		Allylmethacrylat	
	®Y-12867		Siloxan Polyalkylenoxid Copolymer	

WO 02/43689

24

Silvet® 7608 Polyalkylenoxid-modifiziertes

Heptamethyltrisiloxan

Silvet® 7280 Polyalkylenoxid-modifiziertes

Heptamethyltrisiloxan

5 DADMAC Diallyldimethyl-ammoniumchlorid

HEMA 2-Hydroxyethylmethacrylat

Quat 2-(Methacryloyloxy)ethyltrimethylammoniumchlorid

Fluowet® AC 600 Perfluoralkylethylacrylat

Span® 80 Sorbitanester

10

Die beschriebene, optional durchführbare Pfropfung der Copolymere mit anderen Polymeren führt zu Produkten mit besonderer Polymermorphologie, die in wässrigen Systemen optisch klare Gele ergeben. Ein potenzieller Nachteil der Copolymere ohne Pfropfung besteht in einer mehr oder weniger starken

Opaleszenz in wäßriger Lösung. Diese beruht auf bisher nicht zu vermeidenden,

Opaleszenz in wäßriger Lösung. Diese beruht auf bisher nicht zu vermeidenden, übervernetzten Polymeranteilen, die während der Synthese entstehen und in Wasser nur unzureichend gequollen vorliegen. Dadurch bilden sich Licht streuende Teilchen aus, deren Größe deutlich oberhalb der Wellenlänge des sichtbaren Lichts liegt und deshalb Ursache der Opaleszenz sind. Durch das beschriebene, optional durchführbare Pfropfverfahren wird die Bildung übervernetzter Polymeranteile gegenüber herkömmlichen Techniken deutlich

reduziert oder gänzlich vermieden.

Die beschriebene, optional durchführbare Inkorporation sowohl von kationischen
Ladungen als auch von Silizium-, Fluor oder Phosphoratomen in die Copolymere
führt zu Produkten, die in kosmetischen Formulierungen besondere sensorische
und rheologische Eigenschaften besitzen. Eine Verbesserung der sensorischen
und rheologischen Eigenschaften kann insbesondere bei der Verwendung in rinse
off Produkten (insbesondere Haarbehandlungsmittel) als auch leave on Produkten
(insbesondere O/W Emulsionen) gewünscht sein.

1)

Siliziummodifizierte Copolymere können die Funktionen von Silikonölen in teilweise oder in vollem Umfang übernehmen. Der Einsatz von Silikonen kann durch die Copolymere reduziert oder vermieden werden.

Vorteilhafte Eigenschaften zeigen die Copolymere sowohl in vernetzter als auch in unvernetzter Form. Während vernetzte Systeme z.B. hervorragende Eigenschaftsprofile im Hinblick auf Emulsionsstabilisierung zeigten, konnten insbesondere mit Hilfe der unvernetzten Varianten tensidhaltige Lösungen verdickt werden. Gleiches gilt für elektrolythaltige Systeme, die bekanntermaßen mit Polyelektrolyten nur sehr schwer oder gar nicht zu verdicken sind.

Die Copolymere haben vielfältige Einsatzmöglichkeiten und eignen sich beispielsweise für den Einsatz in in wässrig-alkoholischen, wässrig-tensidischen Formulierungen, Emulsionen, Suspensionen, Dispersionen und Pudern.

15

Die Copolymere können als Verdicker für Mittel auf wässriger oder wässrigalkoholischer Basis, beispielsweise Haargele, eingesetzt werden. Des weiteren eignen sich die Copolymere als Stabilisator, Dispergiermittel und Konsistenzgeber für wässrig-tensidische Zubereitungen, beispielsweise Shampoos, Duschbäder,

- 20 Duschgels, Schaumbäder und dergleichen.
 - Die verdickende Wirkung der Copolymere in wässrig-tensidischen Mitteln wird durch eine Assoziation der Polymerseitenketten und der Tenside verstärkt und kann durch die Wahl der Seitenketten der Copolymere und durch die Wahl der Tenside gesteuert werden.
- Die suspendierende bzw. dispergierende und stabilisierende Wirkung der Copolymere in wässrig-tensidischen Mitteln wird durch die Assoziation der Polymerseitenketten bzw. funktionellen Gruppen in Haupt- und Seitenkette und der in wässrig-tensidischen Mitteln unlöslichen flüssigen Komponenten, beispielsweise Silikonöle, bzw. der unlöslichen Komponenten, beispielsweise Zink-Pyrethione, bedingt.
 - Die Copolymere eignen sich ebenso als Verdicker und Dispergiermittel, als Emulgatoren, Suspendiermittel mit verdickender Wirkung und Konsistenzgeber für Emulsionen und Suspensionen, sowie als Gleitmittel, Haftmittel, Verdicker,

15

eingesetzt.

Dispergier- und Emulgiermittel dekorativer, feststoffhaltiger Zubereitungen. Dabei können auch Mischungen der Copolymere verwendet werden. Die emulgierende, stabilisierende und/oder konsistenzgebende Wirkung der Copolymere in Emulsionen wird durch eine Assoziation der Polymerseitenketten untereinander, sowie durch eine Wechselwirkung der Polymerseitenketten mit den hydrophoben Ölkomponenten verursacht bzw. verstärkt.

Öl-in-Wasser-Emulsionen, Mikroemulsionen und multiple Emulsionen handeln. Die Herstellung der Emulsionen kann in bekannter Weise, d.h. beispielsweise durch Heiß-, Heiß/Kalt- bzw. PIT-Emulgierung erfolgen. Der nichtwässrige Anteil der Emulsionen, der sich weitgehend aus dem Emulgator, dem Verdicker und dem Ölkörper zusammensetzt, liegt üblicherweise bei 5 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise bei 15 bis 75 Gew.-%. Daraus folgt, dass die Emulsionen 5 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 25 bis 85 Gew.-% Wasser enthalten

können, abhängig davon, ob Lotionen mit einer vergleichsweise niedrigen, oder

Bei den Emulsionen kann es sich sowohl um Wasser-in-Öl-Emulsionen als auch

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Copolymere in Rinse-off
Produkten, bevorzugt Shampoos, Duschbäder, Duschgels und Schaumbäder,

Cremes und Salben mit hoher Viskosität hergestellt werden sollen.

In einer weiteren Ausführungsform werden die Copolymere in Leave-on Produkten, bevorzugt Hautpflegemittel Tagescremes, Nachtcremes, Pflegecremes, Nährcremes, Bodylotions, Salben, Sonnenschutzmittel,

25 Lippenpflegemittel und Deodorantien, eingesetzt.
Des weiteren eignen sie sich auch für tensidfreie, wässrige Mittel und Emulsionen, beispielsweise für Haarkuren und Haarspülungen, Haargele aber auch für Dauerwellenmittel, Haarfärbemittel, sowie für dekorative Kosmetika, beispielsweise make-ups, eye-shadows, Lippenstifte, Mascara und dergleichen.

Die erfindungsgemäßen Mittel enthalten, bezogen auf die fertigen Mittel, bevorzugt 0,01 bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,1 bis 5 Gew,.%, insbesonders bevorzugt 0,5 bis 3 Gew.-%, an Copolymeren.

()

Die erfindungsgemäßen Mittel können anionische, kationische, nichtionische, zwitter-ionische und/oder amphotere Tenside enthalten.

Die Gesamtmenge der in den erfindungsgemäßen Mitteln (z.B. im Falle von Rinse-Off-Produkten) eingesetzten Tenside beträgt, bezogen auf die fertigen Mittel, bevorzugt 2 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 und 40 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 12 bis 35 Gew.-%.

Als anionische Tenside bevorzugt sind (C₁₀-C₂₀)-Alkyl- und Alkylen-carboxylate, Alkylethercarboxylate, Fettalkoholsulfate, Fettalkoholethersulfate, Alkylamidsulfate 10 und -sulfonate, Fettsäurealkylamidpolyglykolethersulfate, Alkansulfonate und Hydroxyalkansulfonate, Olefinsulfonate, Acylester von Isethionaten, α-Sulfofettsäureester, Alkylbenzolsulfonate, Alkylphenolglykolethersulfonate, Sulfosuccinate, Sulfobernsteinsäurehalbester und -diester, Fettalkoholetherphosphate, Eiweiß-Fettsäure-Kondensationsprodukte, 15 Alkylmonoglyceridsulfate und -sulfonate, Alkylglyceridethersulfonate, Fettsäuremethyltauride, Fettsäuresarkosinate, Sulforicinoleate, Acylglutamate. Diese Verbindungen und deren Mischungen werden in Form ihrer wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Salze benutzt, beispielsweise der Natrium-, Kalium-, Magnesium-, Ammonium-, Mono-, Di- und Triethanolammonium- sowie analogen 20 Alkylammonium-Salze.

Der Gewichtsanteil der anionischen Tenside beträgt bevorzugt 2 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 25 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 12 bis 22 Gew.-%, bezogen auf die fertigen Mittel.

25

30

Bevorzugte kationische Tenside sind quartäre Ammonium-Salze, wie Di- $(C_{10}$ - $C_{24})$ -Alkyl-dimethylammoniumchlorid oder -bromid, vorzugsweise Di- $(C_{12}$ - $C_{18})$ -Alkyl-dimethylammoniumchlorid oder -bromid; $(C_{10}$ - $C_{24})$ -Alkyl-dimethyl-ethylammoniumchlorid oder -bromid; $(C_{10}$ - $C_{24})$ -Alkyl-trimethylammoniumchlorid oder -bromid und $(C_{20}$ - $C_{22})$ -Alkyl-trimethylammoniumchlorid oder -bromid und $(C_{20}$ - $C_{22})$ -Alkyl-trimethylammoniumchlorid oder -bromid; $(C_{10}$ - $C_{24})$ -Alkyl-dimethylbenzyl-ammoniumchlorid oder -bromid, vorzugsweise $(C_{12}$ - $C_{18})$ -Alkyl-dimethylbenzyl-ammoniumchlorid; N- $(C_{10}$ - $C_{18})$ -Alkyl-pyridiniumchlorid oder

10

15

()

25

-bromid, vorzugsweise N-(C₁₂-C₁₆)-Alkyl-pyridiniumchlorid oder -bromid; N-(C₁₀-C₁₈)-Alkyl-isochinolinium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat; N-(C₁₂-C₁₈)-Alkyl-polyoylaminoformylmethyl-pyridiniumchlorid; N-(C₁₂-C₁₈)-Alkyl-N-methyl-morpholinium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat; N-(C₁₂-C₁₈)-Alkyl-N-ethyl-morpholinium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat; (C₁₆-C₁₈)-Alkyl-pentaoxethyl-ammonium-chlorid; Diisobutyl-phenoxyethoxyethyldimethylbenzylammonium-chlorid; Salze des N,N-Diethylaminoethylstearylamids und -oleylamids mit Salzsäure, Essigsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Phosphorsäure; N-Acyl-aminoethyl-N,N-diethyl-N-methyl-ammoniumchlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat und N-Acylaminoethyl-N,N-diethyl-N-benzyl-ammonium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat, wobei Acyl vorzugsweise für Stearyl oder Oleyl steht.

Der Gewichtsanteil der kationischen Tenside beträgt bevorzugt 1 bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 7 Gew.-%, insbesondere besonders bevorzugt 3 bis 5 Gew.-%.

Als nichtionische Tenside bevorzugt sind Fettalkoholethoxylate (Alkylpolyethylenglykole); Alkylphenolpolyethylenglykole; Alkylmercaptanpolyethylenglykole; Fettaminethoxylate

20 (Alkylaminopolyethylenglykole); Fettsäureethoxylate (Acylpolyethylenglykole); Polypropylenglykolethoxylate (Pluronics[®]); Fettsäurealkylolamide, (Fettsäureamidpolyethylenglykole); N-Alkyl-, N-Alkoxypolyhydroxyfettsäureamid, Saccharoseester; Sorbitester und der Polyglykolether.

Der Gewichtsanteil der nichtionischen Tenside in den erfindungsgemäßen Mitteln (z.B. im Falle von Rinse-off-Produkten) liegt bevorzugt im Bereich von 1 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 10 %, insbesondere bevorzugt 3 bis 7 Gew.-%.

Bevorzugte Amphotenside sind N-(C₁₂-C₁₈)-Alkyl-β-aminopropionate und N-(C₁₂-C₁₈)-Alkyl-β-iminodipropionate als Alkali- und Mono-, Di- und Trialkylammonium-Salze; N-Acylaminoalkyl-N,N-dimethyl-acetobetain, vorzugsweise N-(C₈-C₁₈)-Acylaminopropyl-N,N-dimethylacetobetain; (C₁₂-C₁₈)-Alkyl-dimethyl-sulfopropyl-betain; Amphotenside auf Basis Imidazolin (Handelsname: Miranol[®], Steinapon[®]),

()

vorzugsweise das Natrium-Salz des 1-(β-Carboxy-methyloxyethyl)-1-(carboxymethyl)-2-lauryl-imidazoliniums; Aminoxid, z.B. (C₁₂-C₁₈)-Alkyldimethylaminoxid, Fettsäureamidoalkyl-dimethylaminoxid.

Der Gewichtsanteil der amphoteren Tenside beträgt bevorzugt 0,5 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 1 bis 10 Gew.-%.

Bevorzugte Tenside sind Laurylsulfat, Laurethsulfat, Cocoamidopropylbetain, Natriumcocoylglutamat, Lauroamphoacetat.

10

In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die Mittel zusätzlich noch als schaumverstärkende Mittel Co-Tenside aus der Gruppe der Alkylbetaine, Alkylamidobetaine, Aminopropionate, Aminoglycinate, Imidazoliniumbetaine und Sulfobetaine, Aminoxide, Fettsäurealkanolamide und Polyhydroxyamide.

15

Die erfindungsgemäßen Mittel können als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe Ölkörper, Emulgatoren und Co-Emulgatoren, sowie weitere in der Kosmetik gebräuchliche Zusätze, wie z.B. kationische Polymere, Filmbildner, Überfettungsmittel, Stabilisatoren, biogene Wirkstoffe, Glycerin,

- Konservierungsmittel, Perlglanzmittel, Farb- und Duftstoffe, Lösungsmittel,
 Trübungsmittel, ferner Eiweißderivate wie Gelatine, Collagenhydrolysate,
 Polypeptide auf natürlicher und synthetischer Basis, Eigelb, Lecithin, Lanolin und
 Lanolinderivate, Fettalkohole, Silicone, deodorierende Mittel, Stoffe mit
 keratolytischer und keratoplastischer Wirkung, Enzyme und Trägersubstanzen
 enthalten. Desweiteren können den erfindungsgemäßen Mitteln antimikrobiell
 wirkende Agentien zugesetzt werden
 - Unter Ölkörper ist jegliche Fettsubstanz zu verstehen, die bei Raumtemperatur (25°C) flüssig ist.
- Die Fett-Phase kann ein oder mehrere Öle umfassen, die vorzugsweise aus folgenden Ölen ausgewählt werden:

Silikonöle, flüchtig oder nicht flüchtig, linear, verzweigt oder ringförmig, eventuell organisch modifiziert; Phenylsilikone, Silikonharze und -gummis, die bei Raumtemperatur fest oder flüssig sind; Mineralöle, wie Paraffin- oder Vaselinöl; Öle tierischen Ursprungs, wie Perhydrosqualen oder Lanolin; Öle pflanzlichen Ursprungs, wie flüssige Triglyceride, z.B. Sonnenblumen-, Mais-, Soja-, Reis-, Jojoba-, Babusscu-, Kürbis-, Traubenkern-, Sesam-, Walnuss-, Aprikosen-, Makadamia-, Avocado-, Süßmandel-, Wiesenschaumkraut-, Ricinusöl, Triglyceride der Capryl/Caprinsäuren, Olivenöl, Erdnussöl, Rapsöl und Kokosnussöl;

synthetische Öle, wie Purcellinöl, Isoparaffine, lineare und/oder verzweigte 10 Fettalkohole und Fettsäureester, bevorzugt Guerbetalkohole mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10, Kohlenstoffatomen; Ester von linearen (C₆-C₁₃)-Fettsäuren mit linearen (C₆-C₂₀)-Fettalkoholen; Ester von verzweigten (C₆-C₁₃)-Carbonsäuren mit linearen (C₆-C₂₀)-Fettalkoholen; Ester von linearen (C₆-C₁₈)-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol; 15 Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Dimerdiol oder Trimerdiol) und/oder Guerbetalkoholen; Triglyceride auf Basis (C₆-C₁₀)-Fettsäuren; Ester, wie Dioctyladipat, Diisopropyl dimer dilineloat; Propylenglycole/-dicaprilat oder Wachse wie Bienenwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse, gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen, wie z.B. 20 Cetylstearylalkohol; fluorierte und perfluorierte Öle; fluorierte Silikonöle; Gemische der vorgenannten Substanzen.

Als nichtionogene Co-Emulgatoren kommen u.a. in Betracht Anlagerungsprodukte von 0 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe und an Sorbitan- bzw. Sorbitolester; (C₁₂-C₁₈)-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 0 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und ggfs. deren Ethylenoxidanlagerungsprodukten; Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und/oder gehärtetes Rizinusöl; Polyol- und insbesondere Polyglycerinester, wie z.B.

25

Polyglycerinpolyricinoleat und Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen.

Als ionogene Co-Emulgatoren eignen sich z.B. anionische Emulgatoren, wie mono-, di- oder tri-Phosphorsäureester, aber auch kationische Emulgatoren wie mono-, di- und tri-Alkylquats und deren polymere Derivate.

Als kationische Polymere eignen sich die unter der INCI-Bezeichnung 10 "Polyquaternium" bekannten, insbesondere Polyquaternium-31, Polyquaternium-16, Polyquaternium-24, Polyquaternium-7, Polyquaternium-22, Polyquaternium-39, Polyquaternium-28, Polyquaternium-2, Polyquaternium-10, Polyquaternium- sowie Polyquaternium 37&mineral oil&PPG trideceth (Salcare SC95). PVPdimethylaminoethylmethacrylat-Copolymer, Guar-hydroxypropyltriammonium-15 chloride, sowie Calciumalginat und Ammoniumalginat. Des weiteren können eingesetzt werden kationische Cellulosederivate; kationische Stärke; Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden; quaternierte Vinylpyrrolidon/ Vinylimidazol-Polymere; Kondensationsprodukte von Polyglykolen und Aminen; quaternierte Kollagenpolypeptide; quaternierte Weizenpolypeptide; 20 Polyethylenimine; kationische Siliconpolymere, wie z.B. Amidomethicone: Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxy-propyldiethylentriamin; Polyaminopolyamid und kationische Chitinderivate, wie beispielsweise Chitosan. Geeignete Siliconverbindungen sind beispielsweise Dimethylpolysiloxan. Methylphenylpolysiloxane, cyclische Silicone und amino-, fettsäure-, alkohol-, 25 polyether-, epoyx-, fluor- und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen, sowie Polyalkylsiloxane, Polyalkylarylsiloxane, Polyethersiloxan-Copolymere, wie in US 5104 645 und den darin zitierten Schriften beschrieben, die bei

30 Geeignete Filmbildner sind, je nach Anwendungszweck wasserlösliche Polyurethane, beispielsweise C10-Polycarbamylpolyglycerylester, Polyvinylalkohol, Polyvinylpyrrolidon, -copolymere, beispielsweise Vinylpyrrolidon/Vinylacetatcopolymer, wasserlösliche Acrylsäurepolymere/

Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können.

Copolymere bzw. deren Ester oder Salze, beispielsweise Partialestercopolymere der Acryl/ Methacrylsäure und Polyethylenglykolether von Fettalkoholen, wie Acrylat/Steareth-20-Methacrylat Copolymer, wasserlösliche Cellulose, beispielsweise Hydroxymethylcellulose, Hydroxyethylcellulose,

- 5 Hydroxypropylcellulose, wasserlösliche Quaterniums, Polyquaterniums, Carboxyvinyl-Polymere, wie Carbomere und deren Salze, Polysaccharide, beispielsweise Polydextrose und Glucan.
- Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise polyethoxylierte
 Lanolinderivate, Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und
 Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als
 Schaumstabilisatoren dienen. Als feuchtigkeitsspendende Substanz stehen
 beispielsweise Isopropylpalmitat, Glycerin und/ oder Sorbitol zu Verfügung.
- Als Stabilisatoren k\u00f6nnen Metallsalze von Fetts\u00e4uren, wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden. Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen.
- Zusätzlich können die erfindungsgemäßen Formulierungen organische Lösungsmittel enthalten. Prinzipiell kommen als organische Lösungsmittel alle einoder mehrwertigen Alkohole in Betracht. Bevorzugt werden Alkohole mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen wie Ethanol, Propanol, Isopropanol, n-Butanol, i-Butanol, t-Butanol, Glycerin und Mischungen aus den genannten Alkoholen eingesetzt.
- Weitere bevorzugte Alkohole sind Polyethylenglykole mit einer relativen Molekülmasse unter 2000. Insbesondere ist ein Einsatz von Polyethylenglykol mit einer relativen Molekülmasse zwischen 200 und 600 und in Mengen bis zu 45 Gew.-% und von Polyethylenglykol mit einer relativen Molekülmasse zwischen 400 und 600 in Mengen von 5 bis 25 Gew.-% bevorzugt. Weitere geeignete
- 30 Lösungsmittel sind beispielsweise Triacetin (Glycerintriacetat) und 1-Methoxy-2propanol.

Die erfindungsgemäßen Mittel können mit konventionellen Ceramiden, Pseudoceramiden, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden, Cholesterin, Cholesterinfettsäureestern, Fettsäuren, Triglyceriden, Cerebrosiden, Phospholipiden und ähnlichen Stoffen als Pflegezusatz abgemischt werden.

5

Als UV-Filter eignen sich z.B. 4-Aminobenzoesäure;
3-(4'-Trimethylammonium)benzyliden-boran-2-on-methylsulfat;
3,3,5-Trimethyl-cyclohexylsalicylat; 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon;
2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und ihre Kalium-, Natrium- und
10 Triethanolaminsalze; 3,3'-(1,4-Phenylendimethin)-bis-(7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]-heptan-1-methansulfonsäure und ihre Salze; 1-(4-tert.-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 3-(4'-Sulfo)-benzyliden-bornan-2-on und seine Salze; 2-Cyan-3,3-diphenyl-acrylsäure-(2-ethylhexylester);
Polymer von N-[2(und 4)-(2-oxoborn-3-ylidenmethyl)benzyl]-acrylamid; 4-Methoxy-zimtsäure-2-ethyl-hexylester; ethoxyliertes Ethyl-4-amino-benzoat; 4-Methoxy-zimtsäure-isoamylester; 2,4,6-Tris-[p-(2-ethylhexyloxycarbonyl)anilino]-1,3,5-triazin;
2-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-methyl-6-(2-methyl-3-(1,3,3,3-tetramethyl-1-

20

(trimethylsilyloxy)-disiloxanyl)propyl)phenol; 4,4'-[(6-[4-((1,1-dimethylethyl)-amino-carbonyl)phenylamino]-1,3,5-triazin-2,4-yl)diimino]bis-(benzoesäure-2-ethylhexylester); 3-(4`-Methylbenzyliden)-D,L-Campher; 3-Benzyliden-Campher; Salicylsäure-2-ethylhexylester; 4-Dimethylaminobenzoesäure-2-ethylhexylester; Hydroxy-4-methoxy-benzophenon-5-sulfonsäure (Sulisobenzonum) und das Natriumsalz; und/oder 4-Isopropylbenzylsalicylat.

25

Als Pigmente/Mikropigmente können z.B. mikrofeines Titandioxid, Glimmer-Titanoxid, Eisenoxide, Glimmer-Eisenoxid, Zinkoxid, Siliciumoxide, Ultramarinblau, Chromoxide, eingesetzt werden.

Als Antioxidantien eignen sich beispielsweise Superoxid-Dismutase, Tocopherol (Vitamin E) und Ascorbinsäure (Vitamin C).

Als Konservierungsmittel in Betracht kommen beispielsweise Phenoxyethanol, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure.

Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden.

Als antifungizide Wirkstoffe eignen sich bevorzugt Ketoconazol, Oxiconazol, Terbinafin, Bifonazole, Butoconazole, Cloconazole, Clotrimazole, Econazole, Enilconazole, Fenticonazole, Isoconazole, Miconazole, Sulconazole, Tioconazole Fluconazole, Itraconazole, Terconazole, Naftifine und Terbinafine, Zn-Pyrethion und Oczopyrox.

Um die rheologischen Eigenschaften von wässrigen oder lösungsmittelhaltigen Emulsionen oder Suspensionen einzustellen, werden in der Fachliteratur eine 15 Vielzahl von unterschiedlichen Systemen angegeben. Bekannt sind beispielsweise Celluloseether und andere Cellulosederivate (z.B. Carboxymethylcellulose, Hydroxyethylcellulose), Gelatine, Stärke und Stärkederivate, Natriumalginate, Fettsäurepolyethylenglykolester, Agar-Agar, Traganth oder Dextrine. Als synthetische Polymere kommen verschiedene Materialien zum Einsatz, wie z.B. Polyvinylalkohole, Polyacrylamide, 20 Polyvinylamide, Polysulfonsäuren, Polyacrylsäure, Polyacrylsäureester, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylmethylether, Polyethylenoxide, Copolymere aus Maleinsäureanhydrid und Vinylmethylether, sowie diverse Mischungen und Copolymerisate aus den o.a. Verbindungen, einschließlich ihrer verschiedenen Salze und Ester. Diese Polymere können wahlweise vernetzt oder unvernetzt 25

Wesentlich für die Erfindung ist, dass die beschriebenen Acryloyldimethyltaurinsäure-enthaltenden Copolymere auch ohne Mitverwendung eines zusätzlichen Co-Emulgators und/oder ohne Mitverwendung eines zusätzlichen Konsistenzgebers eingesetzt werden können. Die Mitverwendung von Co-Emulgatoren und/oder Konsistenzgebern ist daher nicht zwingend, aber möglich. Eine Kombination mit anderen bekannten Co-Emulgatoren und/oder

sein.

15

20

Konsistenzgebern kann zur Einstellung spezieller kosmetischer Profile und zur Ausnutzung synergistischer Effekte wünschenswert sein.

Die erfindungsgemäßen Mittel sind üblicherweise auf einen pH Wert im Bereich 2 bis 12, bevorzugt pH 3 bis 8, eingestellt.

Die Beschaffenheit der erfindungsgemäßen Mittel ist ausgesprochen vorteilhaft: die Emulsionen sind cremig und salbig und haben überhaupt nicht das gelartige oder sogar gelatineartige Aussehen gewisser Emulsionen nach dem Stand der Technik, bei denen die äußere wässrige Phase verdickt ist.

Auch das kosmetische Gefühl auf der Haut ist sehr gut: beim Auftragen verleiht die Emulsion ein Gefühl der Frische und des Komforts, wobei sie gleichzeitig gehaltvoll und nährend wirkt; sie ist weich und komfortabel und in keiner Weise klebrig.

Die nachfolgenden Beispiele und Anwendungen sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie jedoch darauf zu beschränken (bei allen Prozentangaben handelt es sich um Gewichts-%). Bei den in den Beispielen verwendeten Copolymeren handelt es sich um Vertreter der in der Beschreibung bereits aufgeführten besonders bevorzugten Copolymere Nr.1 bis Nr.67. Die Herstellung erfolgte nach den angegebenen Verfahren 1, 2 3 oder 4 unter Verwendung der bevorzugten Initiatoren und Lösemittel.

25 Beispiel 1: O/W - Hautmilch

Zusammensetzung

Α	Copolymer Nr. 21	0,50 %
	Isopropylpalmitat	4,00 %
30	Mandelöl 5,00 %	4,00 %
	Weizenkeimöl	1,00 %
	®Cetiol SN (Henkel)	8,00 %

0,30 %

		Cetearylisononanoat	
	В	[®] Aristoflex AVC (Clariant) 0,30	%
		Ammonium Acryloyldimethyltaurate/VP Copo	lymer
	С	Wasser ad 1	00 %
5	D	Duftstoffe 0,30	%
	·		
	Hers	tellung	
	ı	A und B mischen, dann C hinzugeben	
	11	D zu 1 hinzurühren	
10	Ш	Emulsion homogenisieren	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Beis	piel 2: O/W After-Sun-Milch	
•	Zusa	ımmensetzung:	
15	Α	Copolymer Nr. 34	1,00 %
		Isopropylpalmitat	5,00 %
•		®Cetiol SN (Henkel)	4,00 %
		Cetearylisononanoat	
		Sojaöl	4,00 %
20		[®] Miglyol 812 (Dynamit Nobel)	3,00 %
		Capryl/Caprin Triglyceride	
	:	Jojobaöl	3,00 %
•		Weizenkeimöl	1,00 %
	D	[®] AQUAMOLLIN BC Plv. hochkonz. (Clariant	0,10 %
25		Ethylendiamine Tetraacetic Acid Sodium Sa	it
		Citronensäure (10 %ig)	0,30 %
		Wasser	68,80 %
	•	Glycerin	3,00 %
		ALLANTOIN (Clariant)	0,20 %
30	•	Allantoin	
		Konservierungsmittel	q.s.
	E	Ethanol	1,50 %

Parfümöl

Herstellung

- I Die Komponenten von A homogen verrühren
- II Bei ca. 35°C D in I einrühren.
- III Die Emulsion homogenisieren.

5

Beispiel 3: W/O Creme

Zusammensetzung

10	Α	®HOSTACERIN DGI (Clariant)	4,00 %
		Polyglyceryl-2 Sesquiisostearate	
		Beeswax	2,00 %
		Copolymer Nr. 10	1,5 %
		Mineral Oil, low viscosity	5,00 %
15		Vaseline	10,00 %
		[®] Cetiol V (Henkel KGaA)	5,00 %
		Decyl Oleat	
	В	1,2-Propylene glycol	3,00 %
		Wasser	69,10 %
20		Preservative	q.s.
	С	Fragrance	0,40 %

Herstellung

- I A bei 80°C aufschmelzen
- 25 II B auf 80°C erhitzen.
 - III II in I einrühren.
 - IV Stir until cool.
 - V At 35°C add C to IV.

Beispiele für Tensid-Formulierungen

Beispiel 4: body wash

ວ	Zusa	ammensetzung	
	Α	[®] GENAPOL LRO liquid (Clariant)	40,00 %
		Sodium Laureth sulfate	•
	В	Fragrance	0,30 %
	С	Wasser	52,70 %
10		Dyestuff	q.s.
	Ţ.	Preservative	q.s.
		®GENAGEN LDA (Clariant)	6,00 %
		Disodium Lauroamphodiacetate	
		Citric Acid	q.s.
15	D	Copolymer Nr. 44	1,00 %

Herstellung

I B in A einrühren

II Komponenten aus C nacheinander zu I zugeben

20 III pH auf 5,5 einstellen

IV Einstellen der Viskosität durch Einrühren von D in II

Beispiel 5: Baby Shampoo

25 Zusammensetzung

	A ·	Wasser	60,70 %
		[®] GENAPOL ZRO liquid (Clariant)	25,00 %
	•	Sodium Laureth Sulfate	
		[®] HOSTAPON CLG (Clariant)	8,00 %
30		Sodium Lauroyl Glutamate	
		[®] GENAPOL SBE (Clariant)	5,00 %
		Disodium Laureth Sulfosuccinate	
		Fragrance	0,30 %

IV V

		Dyestuff solution	q.s.		
		Preservative	q.s.	•	
	В	Copolymer Nr. 44	1,00 %		
5	Her	stellung			
	1	B in A lösen			
	11	gegebenenfalls pH einstellen			
	Beis	spiel 6: Antischuppen Shampoo, klar			
10	Zue	ammensetzung			1
•	A	®OCTOPIROX (Clariant)	0,50 %	· · ·	ŧ
		Piroctone Olamine	0,50 %		
	В	Wasser	10,00 %		
15	C.	®GENAPOL LRO LIQUID (Clariant)	30,00 %		
.0	,•	Sodium Laureth Sulfate	00,00 70		
	D	[®] Belsil DMC 6032 (Wacker Chemie	1,50 %	· .	
		Dimethicone Copolyol Acetate	.,		
·		Fragrance	0,30 %	•	
20	Ε	[®] ALLANTOIN (Clariant)	0,30 %		
	F	Wasser	46,40 %		
	G	Dyestuff solution	q.s.		(
		Panthenol (Hoffmann La Roche)	1,00 %		
		[®] GENAGEN CAB (Clariant)	8,00 %	•	
25		Cocamidopropyl Betaine		•	
	H	Copolymer Nr. 28	1,10 %	. • .	
	Hers	stellung			
	1	A mit B mischen			
30	II	C in I einrühren bis klare Lösung	•		
	111	Komponenten aus D nacheinander in I geb	oen ·		

E in F unter Erwärmen einrühren und dann in I einrühren

Komponenten aus G nacheinander in I geben

VI gegebenenfalls pH einstellen

VII Einstellen der Viskosität durch Einrühren von H in I

5 Beispiel 7: Antischuppen Shampoo, perlglänzend

	•		
	Zus	ammensetzung	
	Α	Wasser	38,7 %
	В	[®] HOSTAPON SCI-65 (Clariant)	3,00 %
10		Sodium Cocoyl Isethionate	
	С	[®] GENAPOL LRO liquid (Clariant)	35,00 %
		Sodium Laureth Sulfate	
-		[®] HOSTAPON KCG (Clariant)	5,00 %
		Sodium Cocoyl Glucamate	•
15		[®] Belsil DMC 6032 (Wacker)	1,00 %
		Dimethicone Copolyol Acetate	
		Fragrance	0,30 %
		[®] GENAGEN CAB (Clariant)	9,00 %
		[®] Cocamidopropyl Betaine	
20		GENAPOL TSM (Clariant)	4,00 %
		PEG-3 Distearate (and) Sodium Laureth	Sulfate
-		Merquat 550	0,50 %
		Polyquaternium-7	
		Zinc Omadine FPS (Olin)	
25		Zinc Pyrithione (48 %ig)	2,50 %
	٠.	Copolymer Nr. 14	1,00 %
		Dyestuff solution	q.s.
	•	Preservative	q.s.

30 Herstellung

- l Bei 80°C B in A lösen
- II Nach Abkühlen auf ca. 35°C, Komponenten C nacheinander zugeben

Beispiele für Gele

Beispiel 8: Haargel mit konditionierenden Eigenschaften

5	Zusa	ammensetzung		
	Α	Wasser	92,00 %	
		Panthenol	1,50 %	
		UVAsorb S5	0,05 %	
		Benzophenone-4		
10		Dyestuff solution	q.s.	•
		Preservative	q.s.	
	В	[®] Emulsogen HCO 040 (Clariant)	0,50 %	
		PEG-40 Hydrogenated Castor Oil		
		parfume	q.s.	
15	С	Copolymer Nr. 26	2,00 %.	
	D	Gafquat 755N (ISP)	2,50 %	
		Polyquaternium-11		
	Hers	tellung		
20	1	Komponenten A mischen		
	11	Komponenten B mischen und zu I geben	,	
	III.	C zu D zu I geben		
	Beis	oiel 9: Haargel mit starkem Halt		,
25	Zusa	mmensetzung		
	Α	Wasser	91,50 %	
		PVP K-30 (ISP)	4,00	
		PVP	.,	
		Panthenol	0,50 %	
30		UVAsorb S5	0,05 %	
		Benzophenone-4	. •	
		Dyestuff solution	ʿq.s.	
		Preservative	q.s.	
			-	

	В	Abil B 8851 (Goldschmidt)	1,00 %
-		Dimethicone Copolyol	
		[®] Emulsogen HCO 040 (Clariant)	0,50 %
		PEG-40 Hydrogenated Castor Oil	
5		parfume	q.s.
	С	Copolymer Nr. 63	2,50 %

Herstellung

I Komponenten A mischen

10 II Komponenten B in I geben

III Komponenten C in I geben

Patentansprüche:

- 1. Kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von
- A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten,
- B) gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten, nicht kationischen, gegebenenfalls vernetzenden, Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
- C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
- 15 D) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, siliziumhaltigen Komponente(n),
 - E) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, fluorhaltigen Komponente(n),
- F) gegebenenfalls einem oder mehreren einfach oder mehrfach olefinisch ungesättigten, gegebenenfalls vernetzenden, Makromonomeren, die jeweils mindestens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom besitzen und ein zahlenmittleres Molekulargewicht größer oder gleich 200 g/mol aufweisen, wobei es sich bei den Makromonomeren nicht um eine siliziumhaltige Komponente D) oder fluorhaltige Komponente E) handelt,
 - G) wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs mit zahlenmittleren Molekulargewichten von 200 g/mol bis 10⁹ g/mol erfolgt,
- H) mit der Maßgabe, dass die Komponente A) mit mindestens einer

 Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen D) bis G) copolymerisiert wird,

enthalten.

- Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Comonomeren B) um ungesättigte Carbonsäuren, Salze ungesättigter Carbonsäuren, Anhydride ungesättigter Carbonsäuren, Ester ungesättigter Carbonsäuren mit aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen Alkoholen mit 1 bis 22 C-Atomen, offenkettige N-Vinylamide, cyclische N-Vinylamide mit einer Ringgröße von 3 bis 9, Amide der Acrylsäure, Amide der Methacrylsäure, Amide substituierter Acrylsäuren, Amide substituierter Methacrylsäuren, 2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, Vinylacetat; Styrol, Acrylnitril, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, Tetrafluorethylen,
 Vinylphosphonsäure oder deren Ester oder Salze, Vinylsulfonsäure oder deren Ester oder Salze und/oder
- Mittel nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Comonomeren C) um
 Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC),
 [2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC),
 [2-(Acryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid,
 [2-Methacrylamidoethyl]trimethylammoniumchlorid,
 [2-(Acrylamido)ethyl]trimethylammoniumchlorid,

Methallylsulfonsäure oder deren Ester oder Salze handelt.

[2-(Acrylamido)ethyl]trimethylammon
 N-Methyl-2-vinylpyridiniumchlorid
 N-Methyl-4-vinylpyridiniumchlorid
 Dimethylaminoethylmethacrylat,
 Dimethylaminopropylmethacrylamid,
 Methacryloylethyl-N-oxid und/oder

Methacryloylethyl-betain handelt.

4. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den siliziumhaltigen Komponenten D) um Verbindungen der Formel (I)

$$R^{1} - Z - [(Si(R^{3}R^{4})-O-)_{w}-(Si(R^{5}R^{6})-O)_{x-}] - R^{2}$$
 (I)

handelt, wobei

30

- R¹ einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl-, Methacryl-, Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder ein Styrylrest darstellt;
- eine chemische Brücke, bevorzugt ausgewählt aus -O-, -((C₁ C₅₀)
 Alkylen)-, -((C₆ C₃₀) Arylen)-, -((C₅ C₈) Cycloalkylen)-, -((C₁-C₅₀)
 Alkenylen)-, -(Polypropylenoxid)_n-, -(Polyethylenoxid)_o-,
 -(Polypropylenoxid)_n(Polyethylenoxid)_o-, wobei n und o unabhängig
 voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten und die Verteilung der EO/POEinheiten statistisch oder blockförmig sein kann;
 - -((C_1 C_{10}) Alkyl)-(Si(OCH₃)₂)- und -(Si(OCH₃)₂)-, darstellt;
- 10 R³, R⁴, R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander –CH₃, -O-CH₃, –C₆H₅ oder -O-C₆H₅ bedeuten;
 - w, x Zahlen von 0 bis 500 bedeuten, wobei entweder w oder x größer Null sein muss, und
- einen gesättigten oder ungesättigten, aliphatischen cycloaliphatischen,
 arylaliphatischen oder aromatischen Rest mit jeweils 1 bis 50 C-Atomen
 oder eine Gruppe der Formeln -OH, -NH₂, -N(CH₃)₂, -R⁷ oder eine Gruppe
 -Z-R¹ bedeutet, wobei Z und R¹ die obengenannten Bedeutungen haben
 und
 R⁷ eine Gruppe der Formel -O-Si(CH₃)₃, -O-Si(Phenyl)₃,
 -O-Si(O-Si(CH₃)₃)₂CH₃) und -O-Si(O-Si(Ph)₃)₂Ph) bedeutet.
 - 5. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den fluorhaltigen Komponenten E) um Verbindungen der Formel (II)

 $R^{1}-Y-C_{r}H_{2r}C_{s}F_{2s}CF_{3} \qquad (II)$

handelt, wobei

eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen, bevorzugt einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-,

Methylvinyl-, Acryl-, Methacryl-, Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest, darstellt;

Y eine chemische Brücke, bevorzugt --O-, -C(O)-, -C(O)-O-, -S-, -O-CH₂-CH(O-)-CH₂OH, -O-CH₂-CH(OH)-CH₂-O-, -O-SO₂-O-,

BNSDOCID: <WO__0243689A2_I

25

- -O-S(O)-O-, -PH-, -P(CH₃)-, -PO₃-, -NH-, -N(CH₃)-, -O-(C₁-C₅₀)Alkyl-O-,
- -O-Phenyl-O-, -O-Benzyl-O-, -O-(C5-C8)Cycloalkyl-O-,
- $-O-(C_1-C_{50})$ Alkenyl-O-, $-O-(CH(CH_3)-CH_2-O)_n-$, $-O-(CH_2-CH_2-O)_n-$ und
- -O-([CH-CH₂-O]_n-[CH₂-CH₂-O]_m)_o-, wobei n, m und o unabhängig voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten, darstellt und
- r,s stöchiometrische Koeffizienten darstellen, die unabhängig voneinander Zahlen zwischen 0 und 200 sind.
- Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch
 gekennzeichnet, dass es sich bei den Makromonomeren F) um Verbindungen der Formel (III) handelt,

$$R^1 - Y - [(A)_v - (B)_w - (C)_x - (D)_z] - R^2$$
 (III)

- wobei R¹ eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen, bevorzugt einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl-, Methacryl-, Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest, darstellt;
 - Y eine verbrückende Gruppe, bevorzugt -O-, -S-, -C(O)-, -C(O)-O-,
- 20 -O-CH₂-CH(O-)-CH₂OH, -O-CH₂-CH(OH)-CH₂O-, -O-SO₂-O-, -O-SO₂-O-, -O-SO₂-O-, -O-SO₂-O-, -PH-, -P(CH₃)-, -PO₃-, -NH- und -N(CH₃)- darstellt;
 - A, B, C und D unabhängig voneinander diskrete chemische
 Wiederholungseinheiten, bevorzugt hervorgegangen aus Acrylamid,
 Methacrylamid, Ethylenoxid, Propylenoxid, AMPS, Acrylsäure, Methacrylsäure,
- 25 Methylmethacrylat, Acrylnitril, Maleinsäure, Vinylacetat, Styrol, 1,3-Butadien, Isopren, Isobuten, Diethylacrylamid und Diisopropylacrylamid, insbesondere bevorzugt Ethylenoxid, Propylenoxid darstellen;
 - v, w, x und z unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 1 bis 30, betragen, wobei die Summe aus v, w, x und z im Mittel ≥ 1 ist; und
- R² einen linearen oder verzweigten aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen (C₁-C₅₀)-Kohlenwasserstoffrest, OH, -NH₂ oder -N(CH₃)₂ darstellt oder gleich [-Y-R¹] ist.

1)

- 7. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den polymeren Additiven G) um Homo- oder Copolymere aus N-Vinylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinylpyrrolidon, Ethylenoxid, Propylenoxid, Acryloyldimethyltaurinsäure, N-Vinylcaprolactam, N-Vinylmethylacetamid, Acrylamid, Acrylsäure, Methacrylsäure, N-Vinylmorpholid, Hydroxymethylmethacrylat, Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC) und/oder [2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC); Polyalkylenglykole und/oder Alkylpolyglykole handelt.
- 10 8. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Copolymerisation in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs G) erfolgt.
- 9. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch
 15 gekennzeichnet, dass die Copolymere vernetzt sind.
 - 10. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Copolymere durch Fällungspolymerisation in tert.-Butanol hergestellt werden.
 - 11. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass sie, bezogen auf die fertigen Mittel, 0,01 bis 10 Gew.-% der Copolymere enthalten.
- 25 12. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Copolymere wasserlöslich oder wasserquellbar sind.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 6. Juni 2002 (06.06.2002)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/043689 A3

A61K 7/48, (51) Internationale Patentklassifikation7: C08F 291/00, 290/06, C08L 51/00, C08F 265/04, A61K

[DE/DE]; Karl-Doenges-Strasse 13, 65527 Niedemhausen (DE). MORSCHHÄUSER, Roman [DE/DE]; Jakob-Mickolaus-Weg 4, 55122 Mainz (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/13867

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. November 2001 (28.11.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 59 826.9 1. Dezember 2000 (01.12.2000)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CLARIANT GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LÖFFLER, Matthias

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(81) Bestimmungsstaaten (national): BR, US.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 24. Oktober 2002

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COSMETIC, PHARMACEUTICAL AND DERMATOLOGICAL PRODUCTS

(54) Bezeichnung: KOSMETISCHE, PHARMAZEUTISCHE UND DERMATOLOGISCHE MITTEL

(57) Abstract: The invention relates to cosmetic, pharmaceutical and dermatological products, containing at least one copolymer which is obtained by radical copolymerisation of A) acryloyldimethyltaurine acid and/or acryloyldimethyltaurates, B) optionally, one or more additional olefinically unsaturated, non-cationic comonomers, C) optionally, one or more olefinically unsaturated, cationic comonomers, D) optionally, one or more components containing silicon, E) optionally, one or more components containing fluorine and F) optionally, one or more macromonomers, G) the copolymerisation taking place in the presence of at least one polymeric additive, H) provided that component A) is copolymerised with at least one component selected from one of the groups D) to G).

(57) Zusammenfassung: Gegendstand der Erfindung sind kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel, enthaltend mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten, B) gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten, micht kationischen, Comonomeren, C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, D) gegebenenfalls einer oder mehreren siliziumhaltigen Komponente(n), E) gegenbenenfalls einer oder mehreren fluorhaltigen Komponente(n), F) gegenbenenfalls einem oder mehreren Makromonomeren, G) wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs erfolgt, H) mit der Maβgabe, daβ die Komponente A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der gruppen D) bis G) copolymerisiert wird.

Internation No PCT/EP 01/13867

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K7/48 C08F291/00 C08F290/06 C08L51/00 A61K7/06

L51/00 C08F265/04

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{tabular}{ll} Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) \\ IPC 7 C08F A61K C08L \\ \end{tabular}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	EP 0 815 845 A (OREAL) 7 January 1998 (1998-01-07) cited in the application	1,9-12
Y	* Ansprüche 1-3,7,8,12-31; Seite 5, Zeile 14-17; Seite 7, Zeile 18-58; Seite 3, Zeile 31 - Seite 4, Zeile 3; Seite 5, Zeile 45 - Seite 6, Zeile 27; Beispiele *	4
X	EP 0 815 828 A (OREAL) 7 January 1998 (1998-01-07) cited in the application * Ansprüche 1-3,6,7,11-34; Seite 4, Zeile 39-42; Seite 3, Zeile 8-26; Seite 5, Zeile 1-58; Seite 6, Zeile 19-58 *	1,9-12
	-/	

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 20 March 2002	Date of mailing of the international search report 1 2: 07. 2002
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Hammond, A

Intern al Application No
PCT/EP 01/13867

.(Continus	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/EP 01/13007
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	EP 0 815 844 A (OREAL) 7 January 1998 (1998-01-07) cited in the application * Ansprüche 2,6,7,12,13,16-21; Seite 4, Zeile 40-44; Seite 3, Zeile 1-30; Seite 5, Zeile 1-58; Beispiele *	1,9-12
Y	WO 00 12588 A (SCHEHLMANN VOLKER ;BASF AG (DE); SANNER AXEL (DE); NGUYEN KIM SON) 9 March 2000 (2000-03-09) page 1, line 6-11; claims 10,1-14	4
Υ	FR 2 791 558 A (OREAL) 6 October 2000 (2000-10-06) * Ansprüche 1-21; Seite 2, Zeile 21-47 * page 6, line 6-44	4
Υ.	US 5 368 850 A (DUBIEF CLAUDE ET AL) 29 November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29; Spalte 1, Zeile 10-14 * column 3, line 30-43; claims 1-17	1,4,9-12
Υ	US 4 521 578 A (CHEN ROBERT G ET AL) 4 June 1985 (1985-06-04) * Anspruch 27 ; Spalte 9, Zeile 24-40 * claims 20-26,5-10	1,4,9-12
A	EP 0 356 241 A (ALLIED COLLOIDS LTD) 28 February 1990 (1990-02-28) * Seite 2, Zeile 48-50; Seite 3, Zeile 11-18; Seite 3, Zeile 24-29; Seite 3, Zeile 46-50 * page 3, line 46-50; claims 10,1-9; examples 15,16	1,4,9-12
A	US 3 931 089 A (KARL CURTIS LEE) 6 January 1976 (1976-01-06) column 2, line 4 -column 3, line 35	1,4,9-12
A	US 6 054 138 A (TREBOSC MARIE-THERESE ET AL) 25 April 2000 (2000-04-25) claims 1-22	1,4,9-12
A.	"Surfactant free-emulsion cosmetics-comprising water, oil component and emulsion and consisting of water-insoluble and water-absorbable polymer" WPI WORLD PATENT INFORMATION DERWENT, DERWENT, GB, vol. 29, no. 83, XP002029282 abstract	1,4,9-12

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

International application No. PCT/EP01/13867

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	1
This inte	emational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:	1
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This Inte	smational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: See supplemental sheet	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	(
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1, 4, 9-12	
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.	

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

International application No. PCT/EP01/13867

ADDITIONAL MATTER

The international search authority has established that this international application contains multiple inventions, as follows:

1. Claims: 1,4,9-12

Cosmetic, dermatological and pharmaceutical agent, characterised in that said agent contains at least one copolymer, obtained by the radical copolymerisation of (A) acryloyl dimethyltauric acid and/or acryloyl dimethyltaurates; and (D) the siliconcontaining components as defined.

2. Claims: 1,5,9-12

Cosmetic, dermatological and pharmaceutical agent, characterised in that said agent contains at least one copolymer, obtained by the radical copolymerisation of (A) acryloyl dimethyltauric acid and/or acryloyl dimethyltaurates; and (E) the fluorine-containing components as defined.

3. Claims: 1,6,9-12

Cosmetic, dermatological and pharmaceutical agent, characterised in that said agent contains at least one copolymer, obtained by the radical copolymerisation of (A) acryloyl dimethyltauric acid and/or acryloyl dimethyltaurates; and (F) the macromonomer components as defined.

4. Claim: 1,7-12

Cosmetic, dermatological and pharmaceutical agent, characterised in that said agent contains at least one copolymer, obtained by the radical copolymerisation of (A) acryloyl dimethyltauric acid and/or acryloyl dimethyltaurates; and (G) the additive as defined.

5. Claim: 1,2,9-12

Cosmetic, dermatological and pharmaceutical agent, characterised in that said agent contains at least one copolymer, obtained by the radical copolymerisation of (A) acryloyl dimethyltauric acid and/or acryloyl dimethyltaurates; and (B) one or more olefinic-unsaturated, non-cationic, optionally cross-linked comonomers as defined, with the proviso that the component (A) is copolymerised with at least component selected from the groups (D) to (G).

6. Claim: 1,3,9-12

International application No.

PCT/EP01/13867

Cosmetic, dermatological and pharmaceutical agent, characterised in that said agent contains at least one copolymer, obtained by the radical copolymerisation of (A) acryloyl dimethyltauric acid and/or acryloyl dimethyltaurates; and (C) one or more olefinic-unsaturated, cationic comonomer as defined, with the proviso that the component (A) is copolymerised with at least one component selected from the one of the groups (D) to (G).

Form PCT/ISA/210

Information on patent family members

Intermedial Application No
PCT/EP 01/13867

		<u> </u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	PUI	/EP 01/1386/
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0815845	A	07-01-1998	FR AT BR CA DE DE EP ES JP KR PL RU	2750326 A1 189117 T 9702539 A 2209430 A1 69701205 D1 69701205 T2 0815845 A1 2144831 T3 2941234 B2 10067616 A 251980 B1 320776 A1 2167642 C2	15-02-2000 29-09-1998 28-12-1997 02-03-2000 31-05-2000 07-01-1998 16-06-2000 25-08-1999 10-03-1998 01-07-2000 05-01-1998
EP 0815828	А	07-01-1998	FR AT BR CA DE DE ES US JP PL US	2750325 A1 176863 T 9706550 A 2227975 A1 69700119 D1 69700119 T2 0815828 A1 2131428 T3 9800094 A1 10511703 T 3115001 B2 325374 A1 2152780 C2 6120780 A	15-03-1999 20-07-1999 08-01-1998 01-04-1999 24-06-1999 07-01-1998 16-07-1999 08-01-1998 10-11-1998 04-12-2000 20-07-1998
EP 0815844	A	07-01-1998	FR BR DE DE EP ES JP RU US	2750327 A1 9702541 A 69700055 D1 69700055 T2 0815844 A1 2127653 T3 3167645 B2 10067685 A 2141812 C1 5879718 A	29-09-1998 07-01-1999 15-04-1999 07-01-1998 16-04-1999 21-05-2001 10-03-1998
WO 0012588	A	09-03-2000	DE DE CN WO EP	19838852 A1 19923276 A1 1324377 T 0012588 A1 1117726 A1	23-11-2000 28-11-2001 09-03-2000
FR 2791558	Α	06-10-2000	FR BR CA CN EP JP	2791558 A1 0001098 A 2301817 A1 1275370 A 1074238 A1 2000313810 A	24-04-2001 30-09-2000 06-12-2000
US 5368850	A	29-11-1994	FR AT DE DE EP	2698004 A1 161708 T 69316177 D1 69316177 T2 0603019 A1	15-01-1998 12-02-1998 16-04-1998

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

information on patent family members :

Internation No PCT/EP 01/13867

			- TOT/LF	01/1300/
Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5368850	A	JP	6211626 A	02-08-1994
US 4521578	A 04-06-1985	DK EP NO	456884 A 0137412 A2 843841 A	27-03-1985 17-04-1985 27-03-1985
EP 0356241	A 28-02-1990	CA DE DE EP ES US	1336460 A1 68927426 D1 68927426 T2 0356241 A2 2094730 T3 5075401 A	25-07-1995 12-12-1996 20-03-1997 28-02-1990 01-02-1997 24-12-1991
US 3931089	A 06-01-1976	NONE		
US 6054138	A 25-04-2000	FR AT DE DK EP ES WO JP PT	2734481 A1 203392 T 69614110 D1 69614110 T2 830126 T3 0830126 A1 2161364 T3 9637180 A1 11505822 T 830126 T	29-11-1996 15-08-2001 30-08-2001 21-03-2002 05-11-2001 25-03-1998 01-12-2001 28-11-1996 25-05-1999 30-01-2002

ales Aktenzeichen PCT/EP 01/13867

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes 1 PK 7 A61K7/48 C08F291/00

C08F290/06

C08L51/00

C08F265/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK~7~C08F~A61K~C08L

A61K7/06

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	EP 0 815 845 A (OREAL)	1,9-12
Υ	7. Januar 1998 (1998-01-07) in der Anmeldung erwähnt * Ansprüche 1-3,7,8,12-31 ; Seite 5, Zeile	4
	14-17; Seite 7, Zeile 18-58; Seite 3, Zeile 31 - Seite 4, Zeile 3; Seite 5, Zeile 45 - Seite 6, Zeile 27; Beispiele *	
x	EP 0 815 828 A (OREAL) 7. Januar 1998 (1998-01-07) in der Anmeldung erwähnt * Ansprüche 1-3,6,7,11-34 ; Seite 4, Zeile	1,9-12
	39-42; Seite 3, Zeile 8-26; Seite 5, Zeile 1-58; Seite 6, Zeile 19-58 *	
	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamille
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
20. März 2002	1 2. 07. 2002
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bevollmächtigter Bediensteter
Fax: (+31-70) 340-3016	Hammond, A

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 01/13867

PALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Pezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme EP 0 815 844 A (OREAL) 7. Januar 1998 (1998-01-07) in der Anmeldung erwähnt * Ansprüche 2,6,7,12,13,16-21; Seite 4, Zeile 40-44; Seite 3, Zeile 1-30; Seite 5, Zeile 1-58; Beispiele * WO 00 12588 A (SCHEHLMANN VOLKER; BASF AG (DE); SANNER AXEL (DE); NGUYEN KIM SON) 9. März 2000 (2000-03-09) Seite 1, Zeile 6-11; Ansprüche 10,1-14 FR 2 791 558 A (OREAL) 6. Oktober 2000 (2000-10-06) * Ansprüche 1-21; Seite 2, Zeile 21-47 * Seite 6, Zeile 6-44 US 5 368 850 A (DUBIEF CLAUDE ET AL) 29. November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29; Spalte 1, Zeile 10-14 * Spalte 3, Zeile 30-43; Ansprüche 1-17 US 4 521 578 A (CHEN ROBERT G ET AL)	enden Teile	Betr. Anspruch Nr. 1,9-12 4 4 1,4,9-12	
EP 0 815 844 A (OREAL) 7. Januar 1998 (1998-01-07) in der Anmeldung erwähnt * Ansprüche 2,6,7,12,13,16-21; Seite 4, Zeile 40-44; Seite 3, Zeile 1-30; Seite 5, Zeile 1-58; Beispiele * WO 00 12588 A (SCHEHLMANN VOLKER; BASF AG (DE); SANNER AXEL (DE); NGUYEN KIM SON) 9. März 2000 (2000-03-09) Seite 1, Zeile 6-11; Ansprüche 10,1-14 FR 2 791 558 A (OREAL) 6. Oktober 2000 (2000-10-06) * Ansprüche 1-21; Seite 2, Zeile 21-47 * Seite 6, Zeile 6-44 US 5 368 850 A (DUBIEF CLAUDE ET AL) 29. November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29; Spalte 1, Zeile 10-14 * Spalte 3, Zeile 30-43; Ansprüche 1-17	enden Teile	1,9-12 4 4	
7. Januar 1998 (1998-01-07) in der Anmeldung erwähnt * Ansprüche 2,6,7,12,13,16-21; Seite 4, Zeile 40-44; Seite 3, Zeile 1-30; Seite 5, Zeile 1-58; Beispiele * WO 00 12588 A (SCHEHLMANN VOLKER; BASF AG (DE); SANNER AXEL (DE); NGUYEN KIM SON) 9. März 2000 (2000-03-09) Seite 1, Zeile 6-11; Ansprüche 10,1-14 FR 2 791 558 A (OREAL) 6. Oktober 2000 (2000-10-06) * Ansprüche 1-21; Seite 2, Zeile 21-47 * Seite 6, Zeile 6-44 US 5 368 850 A (DUBIEF CLAUDE ET AL) 29. November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29; Spalte 1, Zeile 10-14 * Spalte 3, Zeile 30-43; Ansprüche 1-17		4	
* Ansprüche 2,6,7,12,13,16-21; Seite 4, Zeile 40-44; Seite 3, Zeile 1-30; Seite 5, Zeile 1-58; Beispiele * WO 00 12588 A (SCHEHLMANN VOLKER; BASF AG (DE); SANNER AXEL (DE); NGUYEN KIM SON) 9. März 2000 (2000-03-09) Seite 1, Zeile 6-11; Ansprüche 10,1-14 FR 2 791 558 A (OREAL) 6. Oktober 2000 (2000-10-06) * Ansprüche 1-21; Seite 2, Zeile 21-47 * Seite 6, Zeile 6-44 US 5 368 850 A (DUBIEF CLAUDE ET AL) 29. November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29; Spalte 1, Zeile 10-14 * Spalte 3, Zeile 30-43; Ansprüche 1-17		4	
(DE); SANNER AXEL (DE); NGUYEN KIM SON) 9. März 2000 (2000-03-09) Seite 1, Zeile 6-11; Ansprüche 10,1-14 FR 2 791 558 A (OREAL) 6. Oktober 2000 (2000-10-06) * Ansprüche 1-21; Seite 2, Zeile 21-47 * Seite 6, Zeile 6-44 US 5 368 850 A (DUBIEF CLAUDE ET AL) 29. November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29; Spalte 1, Zeile 10-14 * Spalte 3, Zeile 30-43; Ansprüche 1-17		4	
6. Oktober 2000 (2000-10-06) * Ansprüche 1-21; Seite 2, Zeile 21-47 * Seite 6, Zeile 6-44 US 5 368 850 A (DUBIEF CLAUDE ET AL) 29. November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29; Spalte 1, Zeile 10-14 * Spalte 3, Zeile 30-43; Ansprüche 1-17			
29. November 1994 (1994-11-29) * Spalte 3, Zeile 25-29 ; Spalte 1, Zeile 10-14 * Spalte 3, Zeile 30-43; Ansprüche 1-17		1,4,9-12	
US 4 521 578 A (CHEN ROBERT G FT AL)			
4. Juni 1985 (1985-06-04) * Anspruch 27 ; Spalte 9, Zeile 24-40 * Ansprüche 20-26,5-10		1,4,9-12	
EP 0 356 241 A (ALLIED COLLOIDS LTD) 28. Februar 1990 (1990-02-28) * Seite 2, Zeile 48-50 ; Seite 3, Zeile 11-18 ; Seite 3, Zeile 24-29 ; Seite 3, Zeile 46-50 * Seite 3, Zeile 46-50; Ansprüche 10,1-9; Beispiele 15,16		1,4,9-12	
JS 3 931 089 A (KARL CURTIS LEE) 5. Januar 1976 (1976-01-06) Spalte 2, Zeile 4 -Spalte 3, Zeile 35		1,4,9-12	
JS 6 054 138 A (TREBOSC MARIE-THERESE ET AL) 25. April 2000 (2000-04-25) Ansprüche 1-22		1,4,9-12	
"Surfactant free-emulsion cosmetics-comprising water, oil component and emulsion and consisting of vater-insoluble and water-absorbable polymer" [PI WORLD PATENT INFORMATION DERWENT, BERWENT, GB, dd. 29, Nr. 83, XP002029282 (usammenfassung		1,4,9-12	
2*1253 U551 UNIA CONTROL	8. Februar 1990 (1990-02-28) Seite 2, Zeile 48-50; Seite 3, Zeile 1-18; Seite 3, Zeile 24-29; Seite 3, eile 46-50 * eite 3, Zeile 46-50; Ansprüche 10,1-9; eispiele 15,16 S 3 931 089 A (KARL CURTIS LEE) Januar 1976 (1976-01-06) Dalte 2, Zeile 4 -Spalte 3, Zeile 35 S 6 054 138 A (TREBOSC MARIE-THERESE ET L) 25. April 2000 (2000-04-25) Ansprüche 1-22 Surfactant free-emulsion DSIMETICS-comprising water, oil component and emulsion and consisting of ater-insoluble and water-absorbable Dlymer PI WORLD PATENT INFORMATION DERWENT, ERWENT, GB, 1. 29, Nr. 83, XP002029282	8. Februar 1990 (1990-02-28) Seite 2, Zeile 48-50; Seite 3, Zeile 1-18; Seite 3, Zeile 24-29; Seite 3, eile 46-50 * eite 46-50 * eite 3, Zeile 46-50; Ansprüche 10,1-9; eispiele 15,16 S 3 931 089 A (KARL CURTIS LEE) Januar 1976 (1976-01-06) balte 2, Zeile 4 -Spalte 3, Zeile 35 S 6 054 138 A (TREBOSC MARIE-THERESE ET L) 25. April 2000 (2000-04-25) Ansprüche 1-22 Surfactant free-emulsion bismetics-comprising water, oil component and emulsion and consisting of ater-insoluble and water-absorbable blymer PI WORLD PATENT INFORMATION DERWENT, ERWENT, GB, L 29, Nr. 83, XP002029282	8. Februar 1990 (1990-02-28) Seite 2, Zeile 48-50; Seite 3, Zeile 1-18; Seite 3, Zeile 24-29; Seite 3, eile 46-50 * eile 46-50 * eite 3, Zeile 46-50; Ansprüche 10,1-9; eispiele 15,16 S 3 931 089 A (KARL CURTIS LEE) Januar 1976 (1976-01-06) balte 2, Zeile 4 -Spalte 3, Zeile 35 S 6 054 138 A (TREBOSC MARIE-THERESE ET L) 25. April 2000 (2000-04-25) Ansprüche 1-22 Surfactant free-emulsion osmetics-comprising water, oil component and emulsion and consisting of ater-insoluble and water-absorbable olymer" II WORLD PATENT INFORMATION DERWENT, IRWENT, GB, I. 29, Nr. 83, XP002029282

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 01/13867

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
 2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1, 4, 9-12
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1998)

(_)

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1,4,9-12

Kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von, (A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten; und (D) die siliziumhaltige Komponente als definiert, enthalten.

2. Ansprüche: 1,5,9-12

Kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von, (A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten; und (E) die fluorhaltige Komponente als definiert, enthalten.

3. Ansprüche: 1,6,9-12

Kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von, (A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten; und (F) die Makromonomerkomponente als definiert, enthalten.

4. Ansprüche: 1,7-12

Kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von, (A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten; und (G) das Additiv als definiert, enthalten.

5. Ansprüche: 1,2,9-12

Kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von, (A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten; und (B) ein oder mehr olefinisch-ungesättigten, nicht kationischen, gegebenenfalls vernetzenden, Comonomeren als definiert; mit der Massgabe, dass die Komponente (A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen (D) bis (G) copolymerisiert

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

wird, enthalten.

6. Ansprüche: 1,3,9-12

Kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von, (A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten; und (C) ein oder mehr olefinisch-ungesättigten, kationischen Comonomeren als definiert; mit der Massgabe, dass die Komponente (A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen (D) bis (G) copolymerisiert wird, enthalten.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

International les Aktenzeichen
PCT/EP 01/13867

	T			01/13867
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0815845 A	07-01-1998	FR AT BR CA DE	2750326 A1 189117 T 9702539 A 2209430 A1 69701205 D1	02-01-1998 15-02-2000 29-09-1998 28-12-1997 02-03-2000
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	DE EP ES JP JP	69701205 T2 0815845 A1 2144831 T3 2941234 B2 10067616 A	31-05-2000 07-01-1998 16-06-2000 25-08-1999 10-03-1998
		KR PL RU	251980 B1 320776 A1 2167642 C2	01-07-2000 05-01-1998 27-05-2001
EP 0815828 A	07-01-1998	FR AT BR CA	2750325 A1 176863 T 9706550 A 2227975 A1	02-01-1998 15-03-1999 20-07-1999 08-01-1998
		DE DE EP ES WO	69700119 D1 69700119 T2 0815828 A1 2131428 T3 9800094 A1	01-04-1999 24-06-1999 07-01-1998 16-07-1999
		JP JP PL RU US	10511703 T 3115001 B2 325374 A1 2152780 C2 6120780 A	08-01-1998 10-11-1998 04-12-2000 20-07-1998 20-07-2000 19-09-2000
EP 0815844 A	07-01-1998	FR BR DE DE EP ES JP JP RU US	2750327 A1 9702541 A 69700055 D1 69700055 T2 0815844 A1 2127653 T3 3167645 B2 10067685 A 2141812 C1 5879718 A	02-01-1998 29-09-1998 07-01-1999 15-04-1999 07-01-1998 16-04-1999 21-05-2001 10-03-1998 27-11-1999 09-03-1999
WO 0012588 A	09-03-2000	DE DE CN WO EP	19838852 A1 19923276 A1 1324377 T 0012588 A1 1117726 A1	02-03-2000 23-11-2000 28-11-2001 09-03-2000 25-07-2001
FR 2791558 A	06-10-2000	FR BR CA CN EP JP	2791558 A1 0001098 A 2301817 A1 1275370 A 1074238 A1 2000313810 A	06-10-2000 24-04-2001 30-09-2000 06-12-2000 07-02-2001 14-11-2000
US 5368850 A	29-11-1994	FR AT DE DE EP	2698004 A1 161708 T 69316177 D1 69316177 T2 0603019 A1	20-05-1994 15-01-1998 12-02-1998 16-04-1998 22-06-1994

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

International alles Aktenzeichen
PCT/EP 01/13867

				_	•	•
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5368850	A		JР	6211626	Α	02-08-1994
US 4521578	Α	04-06-1985	DK EP NO	456884 0137412 843841	A2	27-03-1985 17-04-1985 27-03-1985
EP 0356241	A	28-02-1990	CA DE DE EP ES US	1336460 68927426 68927426 0356241 2094730 5075401	D1 T2 A2 T3	25-07-1995 12-12-1996 20-03-1997 28-02-1990 01-02-1997 24-12-1991
US 3931089	A	06-01-1976	KEINE			
US 6054138	Α	25-04-2000	FR AT DE DE DK EP ES WO JP PT	2734481 . 203392 69614110 69614110 830126 0830126 2161364 9637180 11505822 830126	T D1 T2 T3 A1 T3 A1 T	29-11-1996 15-08-2001 30-08-2001 21-03-2002 05-11-2001 25-03-1998 01-12-2001 28-11-1996 25-05-1999 30-01-2002

THIS PAGE BLANK (USPTO)